1/9/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv. 004694915 WPI Acc No: 1986-198257/198631 XRAM Acc No: C86-085289 New 1,3,4- 1substd.-azetidin-2-ones - useful for simple prepn. of 1-alkyl-carba-penam(s) and -penem(s) with potent antimicrobial activity Patent Assignee: SUMITOMO PHARM CO LTD (SUMU ); SUMITOMO SEIYAKU KK (SUMU Inventor: GODA K; SASAKI A; SUNAGAWA M Number of Countries: 018 Number of Patents: 019 Patent Family: Patent No Date Applicat No Kind Date Week Kind EP 85116610 19851227 198631 EP 188816 19860730 Α AU 8551632 19860703 198636 ZA 859861 19851230 ZA 8509861 19860708 Α 198640 Α 19851225 JP 85290480 198725 JP 62103084 19870513 Α ES 550503 ES 8705442 Α 19870716 19851227 198733 EP 188816 В 19901017 199042 199048 DE 3580163 G 19901122 CA 1278295 С 19901227 199106 CA 498692 19851227 CA 1313380 19930202 CA 615621 19900123 KR 9210075 19921113 KR 859881 В1 19851227 199413 US 5310897 19940510 US 85813723 19851227 199418 US 89358536 Α 19890526 US 91696110 19910506 Α US 92974302 19921110 JP 94053743 19940720 JP 85290480 199427 Α 19851225 JP 6316559 JP 85290480 199505 19941115 Α 19851225 JP 93347120 19851225 JP 6321947 19941122 JP 85290480 19851225 199506 JP 93347119 Α 19851225 JP 6340667 19941213 JP 85290480 19851225 199509 JP 93347118 19851225 US 5424422 Α 19950613 US 85813723 Α 19851227 199529 US 89358536 19890526 US 91696110 19910506 US 92974302 Α 19921110 US 94197712 19940217 Α JP 2654753 19970917 199742 B2 JP 85290480 19851225 JP 93347119 A 19851225 JP 2722318 19980304 JP 85290480 19851225 199814 B2 JP 93347120 19851225 JP 2860379 B2 19990224 · JP 85290480 Α 19851225 199913 19851225 JP 93347118 Α Priority Applications (No Type Date): JP 85147214 A 19850704; JP 84279452 A 19841227 Cited Patents: 2.Jnl.Ref; EP 116432; EP 26816; JP 58144386 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 188816 A E 98 Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE EP 188816 Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE Div ex application CA 498692 CA 1313380 C C07D-205/08 US 5310897 А 19 C07D-487/04 Cont of application US 85813723 CIP of application US 89358536 Cont of application US 91696110 45 C07D-477/00 Based on patent JP 62103084 JP 94053743 B2 JP 6316559 Α 44 C07D-205/08 Div ex application JP 85290480 JP 6321947 Α 46 C07D-477/00 Div ex application JP 85290480 JP 6340667 Α 41 C07D-477/00 Div ex application JP 85290480 US 5424422 Α 17 C07D-205/08 Cont of application US 85813723 CIP of application US 89358536 Cont of application US 91696110 Div ex application US 92974302 Div ex patent US 5310897 45 C07D-477/00 JP 2654753 B2 Div ex application JP 85290480 Previous Publ. patent JP 6321947 50 C07D-205/08 Div ex application JP 85290480 JP 2722318 B2 Previous Publ. patent JP 6316559 JP 2860379 B2 41 C07D-477/00 Div ex application JP 85290480 Previous Publ. patent JP 6340667 KR 9210075 В1 C07D-487/04

Abstract (Basic): EP 188816 B

Beta-lactams of formula (I) are new, where R1, R2=H or 1-10C alkyl;

R3=1-10C alkyl; R4=H or protecting gp.; Y=O or S; X=H or opt. protected

OH; COZ=COOH or COSH both opt. activated or protected.

Prepn. of carbapenams of formula (II) comprises treating a corresp.

beta-lactam of formula (III) with base, where R'3=H or 1-10C alkyl;
R'4=protecting gp.; X'=H or protected OH; COZ'=activated or
protected

COOH or COSH.

\_A.

Prepn. of a carbapenem of formula (IV) comprises (a) treatment of

(III) with a base; (b) treatment of the prod. with an alkylating or acylating agent to catch the free radical represented by Z'; and (c)

treatment with a hydroxyl-activating agent. In formula (IV) L=activated

hydroxyl. (IV) may be reacted with RSH (R=organic gp.) to give a corresp. 2-RS-carbapenem (V).

USE/ADVANTAGE - (II), (IV) and (V) are obtd. by a simple and convenient procedure, and stereospecific formation of such cpds. having

the 1-alkyl gp. is possible (V) include known and potent antimicrobial

agents. (98pp Dwg.No.0/0)

Abstract (Equivalent): EP 188816 B

A beta-lactam compound of the general formula (I), wherein R1 and  $\ensuremath{\mathsf{R}}$ 

R2 are, the same or different, each a hydrogen atom or a C1-4-alkyl

```
group, R3 is C1-4-alkyl group, R4 is a hydrogen atom, a
conventional
    carboxyl-protecting group or a conventional thiocarboxyl-protecting
    group, X is a hydrogen group, a hydroxyl group or a conventionally
    protected hydroxyl group, Y is an oxygen atom or a sulphur atom and
COZ
    is a carboxyl group, an activated or conventionally protected
carboxyl
    group, a thiolcarboxyl group or an activated or conventionally
    protected thiolcarbxoyl group.
Abstract (Equivalent): US 5424422 A
       Beta lactam cpds. of formula (I) are new. In (I) R1 and R2 are
each
    H or 1-10C alkyl; R3o is 1-10C alkyl attached to C in R-
configuration;
    R4 is COO-protecting gp.; X is H or protected OH; COZ is protected
    thiocarboxyl.
        USE - Intermediates for stereospecific prodn. of 1-
alkylcarbapenem
    cpds., antibiotics stable in living body.
        Dwq.0/0
        US 5310897 A
        Prepn. of carbapenem cpds. of formula (IX) comprises treating
cpd.
    (I-80) with base, then with alkylating or acylating agent to
introduce
    residue Z, and then with OH-activating agent, without sepn. of
    intermediates. In the formula, R1 and R2 are independently H or 1-
    alkyl; R30 is 1-10C alkyl in beta-configuration; R4 is COO-
protecting
    gp.; X is H or protected -OH; COZ is protected -SCOO. Pref. R30 is
Me
    and alkylating or acylating agents are MeI, PrI, allylBr, benzylBr,
or
    methyl p-toluenesulphonate. Cpd. (VII) may be obtd. by treating
(IX)
    with HSR or its salt in presence of base. Pref. 1.5 to 3 equivs. of
    base, metal salt of amine, alcohol or alkali metal hydride or Na
    MeSOMe, are used at -75 to 50 deg.C. The OH-activating cpd. is 1-
1.5
    equiv. of esterifying agent used at -75 to 60 (-40 to 10) deg.C. 1-
    equivs. of HSR are used.
         USE - (I) are intermediates in simple stereospecific prodn. of
    1-alkyl carbapenem antibiotics.
        Dwg.0/0
Title Terms: NEW; SUBSTITUTE; AZETIDINE; USEFUL; SIMPLE; PREPARATION;
  ; CARBA; PENAM; PENEM; POTENCY; ANTIMICROBIAL; ACTIVE
Derwent Class: B03
International Patent Class (Main): C07D-205/08; C07D-487/04
International Patent Class (Additional): A61K-031/40; C07D-209/08;
  C07D-403/12; C07D-477/00; C07F-007/10; C07F-007/18
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): B02-P; B06-D04; B07-D01
Chemical Fragment Codes (M2):
```

do.

```
*01* B614 B615 B701 B711 B712 B720 B743 B793 B815 B831 B834 C017 C035
       C053 D013 D014 D019 D111 D199 D611 D699 F010 F011 F012 F013 F014
       F016 F019 F020 F021 F029 F123 F410 F423 F431 F521 F541 F570 F710
       G001 G010 G011 G013 G015 G017 G019 G040 G100 H2 H211 H212 H341
H342
      H343 H401 H481 H521 H541 H542 H543 H581 H598 H600 H602 H603 H604
      H608 H609 H641 H642 H643 H681 H682 H683 H684 H685 H686 H689 H716
      H721 H722 J011 J012 J013 J014 J171 J172 J197 J221 J222 J241 J242
       J271 J272 J273 J290 J5 J521 J522 J523 J592 K432 K820 L410 L472
L499
      L512 L543 L650 L660 L699 L9 L922 L930 L941 L999 M121 M122 M124
M132
      M144 M150 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223
      M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M250 M262 M271 M272 M281 M282
      M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M321 M322 M323 M331 M332 M333
      M334 M340 M342 M343 M344 M349 M362 M372 M373 M381 M383 M391 M392
      M393 M411 M412 M413 M510 M511 M512 M521 M522 M523 M530 M531 M532
      M533 M540 M710 M903 8631-03701-N 00094 00096
  *02* B614 B711 B720 B743 B831 C316 D013 D014 D019 D111 D690 F010 F012
       F013 F014 F016 F019 F020 F021 F029 F123 F431 F541 G001 G003 G010
       G011 G013 G015 G017 G019 G030 G040 G050 G100 G111 G112 G113 G530
       G543 G553 G563 H100 H101 H102 H103 H121 H122 H123 H141 H142 H143
      H161 H162 H163 H181 H182 H183 H321 H322 H323 H341 H342 H343 H361
      H362 H363 H381 H382 H383 H401 H402 H403 H404 H405 H421 H422 H423
      H424 H441 H442 H443 H444 H461 H462 H463 H464 H481 H482 H483 H484
      H492 H494 H496 H498 H5 H521 H522 H523 H541 H542 H543 H561 H562
H563
      H581 H582 H583 H584 H592 H594 H596 H598 H599 H601 H602 H603 H604
       H608 H609 H621 H622 H623 H641 H642 H643 H661 H662 H663 H681 H682
       H683 H684 H685 H686 H689 H713 H716 H721 H722 H9 J011 J012 J013
J014
       J111 J112 J113 J131 J132 J133 J151 J152 J153 J171 J172 J173 J2
J211
       J271 J290 J5 J521 J522 J523 J592 J599 K353 K399 L142 L143 L144
L145
       L199 L250 L299 L340 L399 L472 L499 L650 L660 L699 L9 L930 L941
M121
      M122 M123 M124 M125 M126 M129 M132 M136 M142 M149 M150 M210 M211
      M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231
      M232 M233 M240 M250 M262 M271 M272 M273 M281 M282 M283 M311 M312
      M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340
      M342 M343 M344 M352 M353 M362 M371 M372 M373 M381 M383 M391 M392
       M393 M411 M412 M511 M512 M520 M521 M522 M523 M530 M531 M532 M533
       M540 M541 M720 M903 N114 N209 N223 N225 N241 N243 N263 N306 N312
       N316 N352 N422 N426 N511 V0 V161 00094 00096 41252
  *03* B614 B615 B701 B711 B713 B720 B743 B815 B831 B834 D013 D014 D019
       D112 D690 F010 F012 F013 F014 F016 F019 F020 F123 F431 F541 G001
       G010 G011 G013 G015 G017 G019 G040 G100 H341 H342 H343 H521 H541
       H542 H543 H581 H598 H600 H602 H603 H604 H608 H609 H621 H641 H642
       H643 H681 H682 H683 H684 H685 H686 H689 H716 H721 J011 J012 J2
J211
       J271 J290 J5 J521 J522 J523 K432 L472 L499 L650 L660 L699 L9
L930
       L941 M121 M123 M125 M126 M129 M132 M136 M147 M148 M150 M210 M211
       M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231
       M232 M233 M240 M250 M262 M271 M272 M280 M281 M282 M283 M311 M312
```

M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M334 M340

M342 M343 M344 M362 M373 M383 M391 M392 M393 M411 M412 M511 M512 M520 M521 M522 M530 M531 M532 M533 M540 M720 M903 N114 N223 N225 N241 N243 N252 N306 N316 N322 N341 N342 N422 N426 N511 V0 V161

00094

00096 41252

Ring Index Numbers: 00094; 00096; 41252 Derwent Registry Numbers: 0760-S; 1700-S Generic Compound Numbers: 8631-03701-N

# ⑫公開特許公報(A)

昭62-103084

@Int.Cl.4 C 07 D 487/04 205/08 識別記号 134

庁内整理番号 7169-4C 7242-4C 砂公開 昭和62年(1987)5月13日

審査請求 未請求 発明の数 1 (全42頁)

βーラクタム化合物の製造方法 図発明の名称

> 願 昭60-290480 ②特

願 昭60(1985)12月25日 22出

⑫昭59(1984)12月27日፡

③日本(JP)

③特願 昭59-279452 優先権主張

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社 Ш ②発 明 者

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社 々 木 明 四発 者

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式会社 公志郎 跀 @発

大阪市東区道修町2丁目40番地

住友製薬株式会社 ①出 願 人

弁理士 大家 邦久 ②代 理 人

1. 発明の名称

βーラクタム化合物の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
  - 1) 一般式(I-8<sup>0</sup>)

$$X' \xrightarrow{R_2} R^0 3$$

$$COZZ'$$

$$COYR''_A$$

〔式中、R、およびR2は同一でも、もしくは異な つていてもよく、各々水素原子または低級アルギ ル基を示し、R<sup>0</sup>、は水素原子または低級アルキル 盖を示し、R"。はカルポキシル基あるいはチオー ルカルポキシル基の保護基を示し、X′は水素原 子または保護された水酸基を示し、Yは酸素原子 または硫炭原子を示し、COZ′はカルポキシル盐 の活性エステル、もしくは活性酸無水物、テオー ルカルボキシル族の保護茲で保護されたチオール カルポキシル茲、置換アリールオキシカルポニル

基、またはヘテロアリールオキシカルポニル基を 示す。〕

で衷わされる化合物を塩基で処理し、反応液中の

(式中、Z'は前配のとおりである。) で表わされる活性エステルもしくは活性酸無水物 の残基または保護されたチオールカルポキシル基 のチオール改基をアルキル化剤またはアシル化剤 で補捉したのち、ひきつづいて同一反応容器内で、 水紋基の活性エステル化剤で処理することにより 一般式(K)

(式中、R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sup>0</sup><sub>3</sub>, R", X'およびYは前配と同 じ意味を有し、Lは水酸基の活性エステル基を示 **す。**)

で扱わされる化合物を製造し、さらに、①塩基の

## 特開昭62-103084(2)

存在下で一般式(X)

$$R_0 - SH$$
 (X)

(式中、Roは有機基を示す。)

で表わされるメルカプタン化合物と反応させるか、 または②上記メルカプタン化合物 (X)の塩基との 塩と反応させることを特徴とする一般式 (VI)

〔式中、 $R_1$ , $R_2$ , $R_3$ , $R_4$ , $R_0$ ,X'およびYは前記と同じ意味を有する。〕

で表わされるカルパペネム化合物の製造方法。

- 2) 一般式(K)で衷わされる化合物とメルカプタン化合物(X)またはその塩との反応が、一般式(K)で表わされる化合物を単離することなく、ひきつづいて、同一反応容器内で行われる特許請求の範囲第1項に配載の製造方法。
- 3) R<sup>0</sup>3 が低級アルキル基である特許請求の範 開第 1 項に記載の製造方法。

で表わされる化合物を塩基で処理し、反応液中の

#### z, O

(式中、2/は前配のとおりである。)
で装わされる活性エステルもしくは活性酸無水物
の残蓄または保護されたチオールカルポキシル基
のチオール残蓄をアルキル化剤またはアシル化剤
で補促したのち、ひきつづいて同一反応容器内で
水酸器の活性エステル化剤で処理することを特徴
とする一般式(K)

(式中、 $R_1$ , $R_2$ , $R_3$ , $R_4$ ,X'およびYは前述と同じ意味を有し、Lは水酸基の活性エステル基を示す。)

で表わされるカルパペネム化合物の製造方法。

6) R<sup>0</sup>3 が低級アルキル落である特許請求の範囲第5項に記載の製造方法。

4) R<sup>0</sup>3 がメチル基である特許請求の範囲第 1 項に記録の製造方法。

5) 一般式(I-8<sup>0</sup>)

(式中、R<sub>1</sub> およびR<sub>2</sub>は同一でも、もしくは異なっていてもよく、各本水素原子または低級アルキル基を示し、R<sup>0</sup><sub>3</sub> は水楽原子または低級アルキルあを示し、R<sup>0</sup><sub>4</sub>はカルポキシル基あるいはチオールカルポキシル基の保護基を示し、Yは散素原子または保護された水散基を示し、Yは散素原子または研放原子を示し、COZ'はカルボキシル基の保護基で保護されたチオールカルポキシル基の保護基で保護されたチオールカルポキシル基、置換アリールオキシカルポニル基、またはヘテロアリールオキシカルポニル基を示す。〕

R<sup>0</sup><sub>3</sub> がメチル基である特許請求の範囲第5項に配載の製造方法。

## 3. 発明の詳細な説明

本発明はカルパペネム化合物の新規な製造方法 に関する。さらに詳しくは、本発明は一般式 $(I-8^0)$ 

(式中、 $R_1$  および $R_2$ は同一でも、もしくは異なっていてもよく、水素原子または低級アルキル基を示し、 $R^0$  3 は水素原子または低級アルキル基を示し、 $R^{\prime\prime}$  4 はカルポキシル基あるいはチォールカルポキシル基の保護基を示し、X 2 は水素原子または保護された水酸基を示し、Y 4 破素原子または研集子を示し、COZ' 1 はカルポキシル基の活性エステル、もしくは活性酸無水物、チォールカルポキシル基の保護基で保護されたチオールカル

特開昭 62-103084(3)

ポキシル基、置換アリールオキシカルポニル基、 またはヘテロアリールオキシカルポニル基を示す。〕 で表わされる化合物を塩基で処理し、反応液中の 一般式

$$z'\Theta$$

(式中、Z'は前記のとおりである。)

で契わされる活性エステルもしくは活性酸無水物の残蓄または保護されたチオールカルポキシル基のチオール残蓄をアルキル化剤またはアシル化剤で補提したのち、ひきつづいて同一反応容器内で、水酸基の活性エステル化剤で処理することにより一般式(K)

〔式中、 $R_1$  ,  $R_2$  ,  $R^0$   $_3$  ,  $R'_4$  , X' および Y は前述と同じ意味を有し、L は水酸基の活性エステル基を示す。〕

で表わされる化合物を製造し、さらに、①塩基の

最近に至りカルパペネム骨格の1位メチレン基がアルギル基で置換された化合物が合成され、特に1ーメチルカルパペネム化合物は例えば生体内安定性等において従来の1位無置換カルパペネム化合物に比べすぐれており、抗菌剤として極めて有用であることが報告されている。それにともない1ーアルギルカルパペネム化合物の有効な製造法の関係にも多くの興味がもたれている。

本発明者等は、カルパペネム化合物あるいは 1 ーアルキルカルパペネム化合物の製造方法について検討した結果、前配の本発明方法がカルパペネム化合物、特に 1 ーアルキルカルパペネム化合物の製造法として有利であることを見出し本発明を完成した。

ここで、前配式における健養者について官及しておく。

存在下で一般式(X)

$$R_0 - SH$$
 (X)

(式中、R<sub>0</sub> は有機基を示す。)

で扱わされるメルカプタン化合物と反応させるか、 または②上配メルカプタン化合物 (X)の塩基との 塩と反応させることにより一般式 (M)

(式中、 $R_1,R_2,R_3,X'$ およびYは前述と同じ意味を有する。)

で扱わされるカルパペネム化合物を製造する方法 に関する。

抗菌剤として有用な活性を有するチェナマイシン〔米国特許第3950357号明細書; J.Am. Chem. Soc., 100, 313(1978)〕が天然から発見され、それが報告されて以来、種々のカルパペネム化合物を純合成的に得る方法が報告されている。

R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>における低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、ロープロピル基等の炭素数 1 ~ 4 の低級アルキル基が挙げられ、R<sup>0</sup>3 における低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、ロープロピル基等の炭素数 1 ~ 4 の低級アルキル基が挙げられる。

X/における水酸基の保護基としては通常に用いられる保護基であれば特に限定はないが、例えば t ープチルオキシカルポニル基のような炭素数 1 ~4の低級アルコキシカルポニル基。 2 2 2 ートリクロロエチルオキシカルポニル基のような炭素数 1~3のハロゲン化アルキルオキシカルポニル基。 0~ニトロペンジルオキシカルポニル基。 p ーニトロペンジルオキシカルポニル基。 p ーニトロペンジルオキシカルポニル基。 p ーメトキンベンジルオキシカルポニル基。 p ーメトキンベンジルオキシカルポニル基。 p ーメトキングルオキシカルポニル基のようなアラルキルオーシカルポニル基のようなアラルキルカー・サールボール基。 f 例えばトリメチルシリル基。 t ープチルジメチルシリル基。例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリル基:例えばメトキシメチルシリルを表。

# 特開昭62-103084(4)

2-メトキシエトキシメチル基、メチルチォメチル基のような置換メチル基; テトラヒドロピラニル基等を好適なものとして挙げることができる。

R"4 におけるカルポキシル基またはチォールカ ルポキシル基の保護基としては一般的に用いられ るもので可能であるが、好適には例えばメチル、 エチル、イソプロピル、 tart ープチルのような 直鎖状もしくは分枝鎖状の炭素数1~4の低級で, ルキル基;例えば2ーヨウ化エチル、222ート リクロロエチルのような炭素数1~3のハロゲノ 低級アルキル基;例えばメトキシメチル、エトキ シメチル、イソプトキシメチルのような炭素数1 ~4の低級アルコキシメチル基;例えばアセトキ シメテル、プロピオニルオキシメチル、プチリル オキシメチル、ピパロイルオキシメチルのような 炭素数1~5の低級脂肪族アシルオキシメチル基; 例えば1ーメトキシカルポニルオキシエチル、1 ーエトキシカルポニルオキシエチルのような1-炭素数1~4の低級アルコキシカルポニルオキシ エテル基;例えばアリル、2-メチルアリル、3

オキシカルポニルオキシ、sec-ブチルオキシカル ポニルのような炭素数1~5の低級アルキルオキ シカルポニルオキシ蒸;例えばメタンスルホニル オキシのような炭素数1~4の低級アルカンスル ホニルオキシ葢;例えばp-トルエンスルホニル オキシのようなアリールスルホニルオキシ基;例 えばジメテルホスホリルオキシ、ジエチルホスホ リルオキシのようなジ(炭素数1~4の低級アル キル)ホスホリルオキシ基;例えばジ(フエニル) ホスホリルオキシのようなジアリールホスホリル オキシ苺;例えばN-サクシイミドオキシ、N-フタルイミドオキシのような環状イミドオキシ基; イミダゾール、トリアソールのようなヘテロアリ ール基;例えば3-(2-チオキソ)-チアソリ ジニルのようなヘテロシクロアルキル基等を挙げ ることができる。またCOZ'が保護されたカルポ キシル恙またはチオールカルポキシル基である場 合に用いられるカルポキシル基の保護基およびチ オールカルポキシル基の保護基は前述と同様のも のを好適なものとして挙げることができる。

ーメチルアリル、3-フエニルアリルのような倒 換または無置換の炭素数3~10の2-低級アル ケニル葢;例えばペンジル、p-メトキシペンジ ル、24ージメトキシベンジル、0ーニトロベン ジル、p-=トロペンジル、p-クロロペンジル のような置換あるいは無置換のモノアリールアル キル基;例えばジフエニルメチル、ジーp-アニ シルメチルのような置換あるいは無置換のジアリ ールアルキル葢;例えばフエニル、pークロロフ エニル、245ートリクロロフエニル、p-ニト ロフエニル、Oーニトロフエニル、pーメトキシ フエニルのような置換あるいは無置換のアリール 益;例えば2ーピリジル、3ーピリジル、4ーピ リジル、2ーピリミジル、2~(46ージメチル) ピリミジルのようなヘテロアリール基:およびフ タリジル基等を挙げることができる。

COZ'がカルボキシル基の活性エステルまたは 活性酸無水物である場合には、 Z' 基としては例 えば塩素、臭素、ヨウ素のようなハロゲン原子; 例えばエトキシカルボニルオキシ、インプロビル

さらに置換アリールオキシ茲としては好適なものとしてpーニトロフエニルオキシ、0ーニトロフエニルオキシ、245ートリクロロフエニルオキン等を挙げることができ、ヘテロアリールオキン茲としては0ーピリジルオキシ、pーピリジルオキン等を挙げることができる。

本発明製造方法を下記反応式に従つてさらに詳 しく説明する。

# 特開昭62-103084(5)

(式中、 $R_1$ , $R_2$ , $R^0$ 3, $R''_4$ ,X',Y,Z' および Lは 前 記と回じ意味を要わし、Bはアルカリ金属原子を示し、R-Aはアルキル化剤あるいはアシル化剤を示す。)

一般式 (I-8°)で表わされる化合物を不活性密 供中、塩素で処理後、化合物( V-2)を取り出す ことなく、反応液中の活性エステルもしくは活性 酸無水物の理基または保護されたチオールカルポ キシル茶のチオール理蒸 (Z' ) をヨードメタン、 ョードプロパン、臭化アリル、臭化ペンジル、 P ートルエンスルホン酸メチルエステル等のアルキ ル化剤、 P-トルエンスルホニルクロリド、メタ ンスルホニルクロリド等のアシル化剤によつて補 捉した後、水酸器の活性エステル化剤と処理する ことにより、一般式 (K)で表わされるカルパペネ ム化合物へ誘導することができる。

ここでLで示される水酸盐の活性エステルとは、 例えば置換もしくは無置換アリールスルホン酸エ ステル、低級アルカンスルホン酸エステル、ハロ ゲノ低級アルカンスルホン酸エステルまたはダア

ン酸エステル、メタンスルホン酸エステル、ジフ エニルホスホリックアンツドエステルを挙げるこ とができる。アルカリ金属原子としてはリチウム、 ナトリウム、カリウムなどが例示される。

不活性溶媒としては、不活性なものであれば特 に限定はないが、好適なものとして例えばジエチ ルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、 エチレングリコールジメチルエーテル等のエーテ ル系溶媒、ペンセン、トルエン等の芳香族炭化水 素系溶媒、アセトニトリル、ジメチルホルムアミ ド、ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルホスホ リックトリアミド (HMPT)、セープタノール及び その混合溶媒等を挙げることができる。また好適 な塩基としてはリチウムジインプロピルアミド、 リチウムピス(トリメチルシリル)アミド、ソジ ウムアミド等のアミン類の金属塩、ポタシウムセ - プトキサイド等のアルコール類の金属塩、水素 化ナトリウム、水梁化カリウム等の水業化アルカ り金属類およびソジウムメチルスルフイニルメチ ド符を挙げることができる。

リールホスホリックアシッドエステルを示すか、 またはハロゲン化水業とのエステルであるハロゲ ン化物を示す。したがつて、水酸基の活性エステ ル化剤とは、化合物 (VI-2)と反応して上述のよ うな活性エステルを生成する飲剤である。さらに、 置換もしくは無置換アリールスルホン酸エステル としては、例えばペンゼンスルホン酸エステル、 pートルエンスルホン酸エステル、pーニトロペ ンセンスルホン酸エステル、p-プロモペンセン スルホン酸エステルなどを、低級アルカンスルホ ン酸エステルとしては、例えばメタンスルホン酸 エステル、エタンスルホン酸エステルなどを、ハ ロゲノ低級アルカンスルホン酸エステルとしては、 例えばトリフルオロメタンスルホン酸エステルな とを、ジアリールホスホリツクアシッドエステル としては、例えばジフエニルホスホリックアシツ ドエステルなどを、またハロゲン化物としては、 例えば塩素、具素、ヨウ素化物などを挙げること ができる。このようなアルコールの活性エステル

塩蓄は反応が充分に進行するだけの量を用いる ことが認ましく、適当量は1.5~3当量というこ とができる。また反応は適宜冷却または加熱する ことにより抑制または促進することができるが、 好適な反応温度は-75℃~50℃ということが できる。

の中で好適なものとしては、p-トルエンスルホ

なお、反応終了後は通常の有機化学的手段によ つて成績体を取り出すことができる。

この場合、反応系内で生じるエノレート(M-2) は以下の式

# 特開昭62-103084(6)

に示すようなキレート構造をとつている可能性が ある。

水酸基の活性エステル化剤は反応が充分に進行するだけの量が必要であり、一般式(I-8)で表わされる化合物に対して1~15当量用いて行うことができる。反応温度は−78℃~60℃の範囲で行われるが、−40℃~10℃の範囲が好適である。

さらに、前配一般式(I-8°)で扱わされる化合物からカルパペネム化合物(VII)を直接に得ることを所望する場合には、化合物(I-8°)を②で述べた方法によつてカルパペネム勝導体(K)に誘導後化合物(K)をとり出すことなく、さらにメルカプタン化合物(X)

$$R_0 - SH$$
 (X)

〔式中、 $R_1.R_2.R_0^0$ 3. $R_4'R_0.R-A.B.X'$ , Yおよび2'は前述と同じ意味を有する。〕

この場合メルカプタン化合物(X)との処理において、加えれる塩素は最初の処理(閉環反応)に用いられるものと同一でも異なつていてもよく、またさらに別の不活性溶媒を加えることに反応を促進することもできる。

この場合の塩基としては、前述した化合物 (VI-2) に変換する際に用いられるものの他に、トリエチルアミン、 ジイソプロピルエチルアミン、4 ージメチルアミノピリジン、 18 ージアザピンクロ(540) ークングカー7 ーエン(DBU)、15 ージアザピンクロ(430) ーノナー5 ーエン(DBN)、14 ージアザピンクロ(222)オクタン(DABCO)等の有機塩蒸を挙げることがで

(式中R<sub>0</sub> は前述と同じ意味を有する。) および塩基を加えて処理することにより一般式 (W)で要わされるカルパペネム化合物へ導くことができる。これを次の反応式に示す。

$$\begin{array}{c}
R-A \\
R_1 \\
\hline
N \\
\hline
OVR''_4
\end{array}
+ R-Z' + A^{\Theta_B^{\oplus }}$$

きる。またさらに反応促進のために添加される不 活性密供としては、好適にはアセトニトリル、ジ メテルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等を 挙げることができる。

メルカプタン化合物(X)とともに加えられる塩 基は反応が充分進行するだけの量が必要であり、 メルカプタン(X)に対して通常1~15当量を用 いて行うことができる。メルカプタン(X)は反応 が充分進行するだけの量が必要であり、大過剰量 を用いることができるが化合物(I-8°)に対して 1~2当量を用いて行うことができる。なお、メ ルカプタン化合物(X)および塩蒸は、上述のよう に各々を個別に加えるか、またはこれに代えてメ ルカプタン化合物(X)と塩落との塩を加えてもよ

なお、一般式 (M)で表わされるカルパペネム勝 導体を単隘した場合には、鼓誘導体とメルカプタ ン化合物 (X)とを上述の方法と同様にして反応させることにより、一般式 (VI)で表わされるカルパ ペネム化合物を製造することができる。

# 特開昭62-103084(7)

以上のようにして、 $\beta$ ーラクタム化合物( $I-8^{\circ}$ )から一般式 (K)で表わされるカルパペネム誘導体、または必要に応じて一般式 (W)で表わされるカルパペネム化合物を製造することができる。

このようにして得られるカルパペネム化合物 (VII)は、以下のようにして容易にカルパペネム化合物 (VII)

〔式中、 $R_1$  , $R_2$  , $R_3$  および $R_0$  は前述と同じ意味を有し、 $X^0$  は水素原子または水酸基を示す。) へ導くことができる。

(1) 前記一般式(VII)においてYが酸素原子である 場合には、眩化合物、すなわち一般式(VII')

鉛による遺元が好適であり、保護基がアラルキル オキシカルポニル蒸、アラルキル基、ペンズヒド リル基である場合には白金あるいはパラジウムー 炭素のような触媒を用いる接触遺元反応が好適で ある。この接触還元反応で使用される溶媒として は、メタノール、エタノールのような低級アルコ ール類、テトラヒドロフラン、ジオキサンのよう なエーテル類もしくは酢酸、またはこれらの有機 密媒と水あるいはリン酸、モルホリノプロパンス ルホン酸等の緩衝液との混合溶剤が好適である。 反応温度は0℃~100℃の範囲で行われるが、 0 ℃~4 0 ℃の範囲が好適である。また水業圧は 常圧あるいは加圧下で行うことができる。また、 保護差がの一二トロペンジルオキシカルポニル基 またはローニトロペンジル基である場合には、光 反応によつても保護基を除去することができる。 (P) 前配一般式(VII)においてYが硫黄原子である 場合には、 酸化合物 (VI") から次のようにしてカ ルパペネム化合物 (WI)を製造することができる。

(式中、 $R_1$  , $R_2$  , $R_3$  , $R_0$  および  $X^\prime$  は前述と同じ 意味を有し、 $R_4^\prime$  はカルポキシル基の保護基を示 す。)

で表わされる化合物から、水酸基の保護基の除去 反応、カルポキシル基の保護基の除去反応あるい はアミノ基の保護基の除去反応を適宜組合せて行 うことにより、抗菌活性を有する一般式(VII)で表 わされるカルパペネム化合物を得ることができる。 保護基の除去はその種類により異なるが一般に知 られている方法によつて除去される。例えば前配 一般式 (VII') において、水酸基の保護基および窒 素原子の保護券がハロゲノアルコキシカルポニル 基、アラルキルオキシカルポニル基である化合物、 カルポキシル基の保護基がハロゲノアルキル基、 アラルキル芸またはペンズヒドリル基である化合 物は適当な遺元反応に付することによつて保護基 を除去することができる。そのような還元反応と しては保護基がハロゲノアルコキシカルポニル基 やハロゲノアルキル基である場合には、酢酸、テ トラヒドロフラン、メタノール等の有機溶媒と亜

$$R_1$$
 $O$ 
 $N$ 
 $COSR^0_4$ 
 $(VI'')$ 
 $R_2$ 
 $R_1$ 
 $O$ 
 $N$ 
 $COSR^0_4$ 
 $R_1$ 
 $O$ 
 $N$ 
 $COOH$ 
 $COOH$ 

(式中、 $R_1$ , $R_2$ , $R_3$ , $R_4$ , $R_0$ ,X'および $X^0$ は前途 と同じ意味を有し、 $R_4^0$ はチオールカルポキシル 差の保経基を示す。)

すなわち、化合物 (VII\*) からは必要に応じて前述 のごとく各種の保護基の除去反応に付し、チオエ ステル基については公知の各種の態様による加水 分解によつて一般式 (VII)で表わされるカルパペネ ム化合物へ誘導できるが、例えばトリフルオロ酢 酸銀等の銀塩の存在下アルコール類と処理するこ とにより化合物 (VII\*) に変換後、前述(I)と同様の

# 特開昭62-103084(8)

処理により、カルパペネム化合物 (VI)を得ること もできる。さらに、シラノール等のシリル化合物 との処理によつても直接カルパペネム (VII)を得る ことができる。

カルパペネム化合物 (VII') 及び (VII") における 3位置換基SRaのRa はこれまで知られているカ ルパペネム化合物に用いられているものであれば いずれでもかまわないが、例えば以下のような例 をあげることができる。すなわち、置換および無 置換の、炭素数1~10のアルキル基もしくはア ルケニル基;環中に3~6ケの炭素原子を有する シクロアルキル基、アルキルシクロアルキル基、 シクロアルキルーアルキル基;フェニル等のアリ ール基、アリール部がフエニルであり、アルキル が炭素数1~6ケのアリールアルキル基;ヘテロ アリール基、ヘテロアリールアルキル基、ヘテロ シクロアルキル革;なお、上述の革はアミノ基、 モノ、ジーおよびトリアルキルアミノ芸、ヒドロ キシル花、アルコキシ茲、メルカプト基、アルキ ルチオ基、フエニルチオ等のアリールチオ基、ス

$$\xrightarrow{R-A}
\begin{bmatrix}
OR'_{10} \\
H \\
ON
\end{bmatrix}
COYR''_{4} + R-Z' + A\Theta_{B}\Theta$$

$$(V-2^*)$$

(式中、 $R''_4$ 、Y、Z'、B、R-A、L および $R_0$  は 前述と同じ意味を有し、 $R'_{10}$  は水酸基の保護基を 示す。)

一般式( $[-8^*)$ で表わされる $\beta$ -ラクタム化合物を以下の順序、

- 1) 不活性溶媒中、塩菇で処理する;
- Z<sup>1</sup> ⊕ をアルキル化剤あるいはアシル化剤で 箱根する:
- 3) 水酸基の活性エステル化剤で処理する; さらに必要に応じて

ルフアモイル港、アミジン基、 クアニジノ 茶、ニトロ基、 クロロ、 プロモ、フルオロ等のハロゲノ 茶、シアノ苺、およびカルボキシル苺からなる群から選ばれる少なくとも一つの最換基を有していてもよく;上述のヘテロ環部分のヘテロ原子は 1~4 ケの酸素、 盤素又は硫黄原子からなる群から 退ばれ;上述の置換基のアルキル部分は 1~6 ケの炭素原子を有する。

必ずしも以下に示したものに限定されるものではないが、本発明の製造方法を、1-β-メチルカルパペネム化合物の製造法を例にあげて以下に示す。

$$\begin{array}{c}
\operatorname{OR'_{10}} \\
\operatorname{H} \\
\operatorname{H} \\
\operatorname{COYR''_{4}}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{COYR''_{4}} \\
\operatorname{COYR''_{4}}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{COYR''_{4}} \\
\operatorname{COYR''_{4}}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\operatorname{COYR''_{4}} \\
\operatorname{COYR''_{4}}
\end{array}$$

# 4) メルカプタン誘導体 (X)

$$R_0 - SH$$
 (X)

(式中、Ro は前述と同じ意味を有する。) と塩素の存在下で反応させるか、あるいはメルカ プタン誘導体(X)の塩基との塩と反応させる; で順次同一容器内で反応させることによつて一般 式(X\*) あるいは(VI\*) で表わされるカルパペネ ム化合物を製造することができる。

上記 1), 2), 3)の反応を同一容器内で行わず、 化合物 (I-8\*)を 1)で示される反応に付した後、 反応後処理を行つて得られる一般式 (M\*)

(式中、R<sub>4</sub>,R<sub>10</sub> および<sup>¥</sup>は勧送と同じ意味を有 する。)

で示される化合物は各種の条件で、例えば塩基存 在下での反応後処理、高濃度溶液での保存、アセ

特開昭62-103084(9)

トニトリル等の極性溶媒を用いた溶液中での存存によって、1位の $\beta$ ーメチル基のエピマー化が進行し易い。このことから一般式  $(V_I^*)$  で設わされる化合物を取り出した後、化合物  $(V_I^*)$  より一般式  $(X_I^*)$  で設わされる化合物を立体選択的に大量に製造する場合には問題があると考えられる。これに対して、反応系内で化合物  $(V_I^*)$  ではなく化合物  $(V_I^*)$  ではなく化合物  $(V_I^*)$  ではなく化合物  $(V_I^*)$  ではなくとなくカルパペネム化合物  $(X_I^*)$  あるいは  $(V_I^*)$  へ導くことができるので有利である。

前配一般式( $I-8^{0}$ )において、 $R^{0}$ 3。が水素原子である原料化合物は公知の方法またはそれと同様の方法で製造することができ、 $R^{0}$ 3が低級アルキル基である原料化合物は、例えば次のようにして製造することができる。

累類、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチ ルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、ジク ロロエタン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水 素類、アセトン、メチレイソプチルケトン等のケ トン類、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、 ジメチルスルホキシド、ヘキサメチルホスホリツ クアミド(HMPT) セープタノール、水等の単一 または混合溶媒を好適なものとして挙げることが できる。また好適な塩基としては、18-ジアザ ビシクロ ( 5,40 ) ーウンデカー 7 ーエン (DBU) 等の有根塩基、水素化ナトリウム、水素化カリウ ム等の水素化アルカリ金属類、ソジウムアミド、 リチウムジイソプロピルアミド、リチウムビス (トリメチルシリル) アミド等のアミン類の金属 塩、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナ トリウム、炭酸カリウム、カリウムモープトキシ ド等の各種の塩蕗を挙げることができる。

さらにまた、相関移動触媒としては、例えばペンジルトリエテルアンモニウムクロライド、テトラーローブチルアンモニウムブロマイド、テトラ

$$\begin{array}{c}
X \\
R_1 \\
O \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
COY'R'_5 \\
COOR'_4
\end{array}$$
(I-1)

(式中、 $R_1$ ,  $R_2$  および  $R_4$  は前配と同じ意味を有し、X は水素原子、水酸基または保護された水酸基を示し、Y は酸素原子または硫黄原子を示し、 $R_3$  は低級アルキル基を示し、 $R_5$  はカルポキシル基の保護基またはチオールカルポキシル基の保護基を示す。M は水酸基の活性エステルを示す。1 一般式 ( $\Pi$ )で表わされる化合物と一般式 ( $\Pi$ )で表わされる酢酸誘導体とを不活性溶媒中、塩基の存在下で反応させることによつて一般式 (I-1) で 表わされる $\beta$  - 9 クタム化合物を得ることができ

本反応においては必要に応じて相間移動触媒
(Phase transfer catalyst)を用いることが
できる。

本 N - アルキル化反応に用いられる不活性溶媒 としては、ペンゼン、トルエン等の芳香族炭化水

エチルアンモニウムプロマイド等を必要に応じて 用いることができる。

塩基の量および相関移動放鉄を用いる場合のその触鉄の量は、反応が充分に進行するだけの量を 用いることが望ましく、また反応は適宜冷却また は加熱することにより抑制または促進することが できる。

たお水酸基の活性エステルであるMとして好適 なものとしては、例えばメンレート、トンレート 等のスルホニルエステル、塩素原子、具業原子、 沃素原子等のハロゲン原子等をあげることができ る

(B-1). 前記一般式(【-1)においてY'が 硫貴原子である場合には、該化合物を選択的加水 分解反応に付すことにより

一般式([-2)

**特開昭62-103084(10)** 

〔式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub>,R'<sub>4</sub> および X は前述と同じ意 味を示す。〕

で扱わされるβーラクタム化合物を得ることができる。選択的加水分解反応は通常の方法、例えば 塩基性条件下での加水分解法に従つて実施することができる。

(B-2) 前配一般式(I-1)においてY'が 酸素原子である場合には、該化合物の保護 $R'_4$ および $R'_5$ の一方または両者を除去することによ り一般式(I-3)

$$\begin{array}{cccc}
X & R_3 & R_3 \\
R_1 & & COOR_{5} & (I-3)
\end{array}$$

【式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub> および X は前述と同じ意味を示し、R″<sub>5</sub> は水素原子またはカルポキシル基の保護基を示し、R<sub>4</sub> は水素原子またはカルポキシル基もしくはテオールカルポキシル基の保護基を示す。ただし、R″<sub>5</sub> および R<sub>4</sub>の少なくとも一方は

口の方法における保護基 $R'_4$  の導入、保護基 $R''_5$  の除去はいずれも通常の一般的方法に従つて実施することができる。

(C) さらに前配一般式(I-2)で表わされる 化合物を各種の公知の方法でカルポン酸誘導体の 活性エステル、活性酸無水物、テオールエステル、 アリールエステルまたはヘテロアリールエステル とすることにより一般式(I-4)

(式中、 $R_1,R_2,R_3,R_4'$ 、X および COZ'は前途 と同じ意味を示す。)

で扱わされるダーラクタム化合物を製造することができる。

本反応は例えば次のようにして実施することが できる。

(1) 例えばオキザリルクロリド、塩化チオニル袋

水業原子である。〕

で表わされる化合物とし、さらに、

- (1) 一般式(【-3)において R<sup>n</sup><sub>5</sub> および R<sub>4</sub> がいずれも水素原子である場合には該化合物に保護 Š R<sup>1</sup><sub>4</sub> を導入するか、または
- (D) 一般式([-3])において  $R_5''$  が保護基であり、 $R_4$  が水素原子である場合には、該化合物に新たな保護基  $R_4'$  を導入したのち  $R_5''$  で扱わされる保護基を選択的に除去する

ことにより前記一般式(【-2)で表わされるβ -ラクタム化合物を得ることができる。

保護基  $R'_4$  および/または  $R'_5$  の除去方法は保護基の種類によつて異なるが、それ自体公知の一般的手法、例えば加水分解、接触還元法、假または塩基等による処理あるいは還元的手法等により実施することができる。  $R'_4$  または  $R'_5$  の一方を選択的に除去する場合には、そのような選択的反応が可能となるようにあらかじめ  $R'_4$  と  $R'_5$  の組み合せを選んでおけばよい。

上配们の方法における保護基R/4 の導入および

のハログン化剤をそのままあるいは塩基の存在 下で反応させて酸ハタイドを製造することがで きる。

- (ロ) 例えばクロルギ酸エチル等のクロロホーメートエステルを塩基の存在下で用いて混合酸無水物を製造することができる。
- (1) 11' -カルポニルジイミダゾールで処理することによりアシルイミダゾール誘導体を製造することができる。
- (3) チアゾリジンー2ーチオンをジンクロヘキシ ルカルポジイミド(DCC)等の脱水剤の存在下 で反応させてアシルチアゾリジンー2ーチオン 誘導体を製造することができる。

### 特開昭62~103084(11)

エステルを製造することができる。

Nーヒドロキシャクシイミド、Nーヒドロキシフタルイミド、置換あるいは無関換のフェノール類、2ーピリドン類と、前述のテオールエステルを製造する場合と同様処理に付すことにより活性エステルを製造することができる。

(D)

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_5$ 
 $R_$ 

$$X \xrightarrow{R_2} \xrightarrow{R_3} COY'R'_5$$

$$COSR_4^0$$
(I-6)

# と同じ意味を示す。〕

(F)

$$R_1$$
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $OH$ 
 $OH$ 

$$\begin{array}{c} X' \\ R_1 \\ \hline \\ O \\ \end{array} \begin{array}{c} R_2 \\ \hline \\ COOR'_4 \end{array}$$

(式中、 $R_1$ , $R_2$ , $R_3$ , $R_5$ ,XおよびY'は前配と同じ窓味を示し、 $R_4$ はチオールカルポキシル基の保護券を示す。)

前記一般式(I-1)で扱わされる化合物の保護  $R_4'$  を選択的に除去して得られる一般式(I-5)で扱わされるカルポン酸酵導体と一般式 $HSR^0_A$ 

〔式中、 $R^0_4$  は前記と同じ意味を示す。〕 で要わされる化合物を反応せしめることにより一 般式(I-6)で要わされる $\beta-5$ 0 $\beta$ 4 を製造することができる。

本反応は通常のメルカプタン基のアシル化方法 に従って実施することができる。

### (E) さらに一般式(【-7)

$$\begin{array}{cccc}
 & R_2 & R_3 \\
 & R_1 & COZ' \\
 & COSR^0_4
\end{array}$$

〔式中、R1.R2.R3.R<sup>0</sup>4.XおよびZ'は前述

(式中、 $R_1$ , $R_2$ , $R_3$ , $R'_4$ ,X'およびMは前記と同じ意味を示す。)

一般式 (N)で表わされるアルコール誘導体と一般式 (II)で表わされる酢酸誘導体とを不活性溶媒中、塩素の存在下で反応させることによつて一般式 (V)で表わされるターラクタム化合物を得た後、この化合物 (V)を酸化剤で処理することにより一般式 (I-2<sup>0</sup>)で表わされるターラクタム化合物を得ることができる。本 N-アルキル化反応は前の(A)で述べた方法と同様の 型様によつ て行うことができる。 さらにそれに続く酸化反応は、一般に一級アルコールをカルボン酸に導く験に用いられる各種の酸化反応の 回様が可能であり、種々の酸化剤の使用が可能であるが、例えば酸化クロム(VI)一碳酸、酸化クロムービリジン等を挙げることができる。

以上のようにして一般式([)

$$\begin{array}{ccc}
R_2 & R_3 \\
R_1 & & COZ
\end{array}$$

$$\begin{array}{cccc}
COYR_4
\end{array}$$

## 特開昭62-103084(12)

(式中、R<sub>1</sub>.R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub>,R<sub>4</sub> およびYは前配と同じ意味を示し、COZはカルポキシル基、カルポキシル基の活性エステル、カルポキシル基の活性酸無水物、カルポキシル基の保護基で保護されたカルポキシル基、またはチオールカルポキシル基を示す。)

で表わされる $\beta$  – ラクタム化合物を製造することができる。

前配一般式(I-4)または(I-7)で表わされるβ-ラクタム化合物において、Xが水酸基である場合にはさらに該化合物の水酸基を通常の方法により保護することにより一般式(I-8)

(式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>,R<sub>3</sub>,R<sub>4</sub>",X',YおよびZは前配 と同じ意味を示す。)

する前配の方法と同様の条件で反応させ、反応終 了後は通常の有機化学的手段によつて成績体を取 り出すことにより実施することができる。

しかしながら例えば一般式(VI-1)

で表わされる化合物の1位のアルキル基は塩基での処理あるいは濃縮等の後処理時にエピャー化する可能性があり、その取り扱いには注意を要する。

次いで、一般式(VI)で表わされる化合物を、特開的57-123182号公報等に記載の方法、あるいはその類以の方法で前配カルパペネム化合物(VI)へ関導することができる。

なお、前配原料化合物(II)は特開昭57-123 182号公報等に配数の公知の方法に単じて製造 するか、または、Yが硫黄原子である原料化合物 を所望する場合には、さらに、前述の一般式(I -6)で表わされる化合物の製法と同様に、通常 で安わされる $\beta$  - 9  $\rho$   $\beta$   $\lambda$  化合物、 すなわち前記 一般式  $(I-8^0)$  において  $I^0$   $_3$  が低級アルキル蒸である化合物を製造することができる。

なお、前記一般式 (W)で表わされる化合物は、 以下の方法によつて製造することもできる。

〔式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>,R<sup>0</sup><sub>3</sub>,R"<sub>4</sub>,X', YおよびZ'は 前配と同じ意味を示す。〕

 $\beta-$   $\beta -$   $\beta -$ 

の方法に従つて-SR<sub>4</sub>基を導入することにより製造することができる。

また原料化合物(N)は特開昭55-89285 母公報に配戦の公知の方法に準じて製造すること ができるが、例えば以下に示す方法によつても製 造することができる。

$$\begin{array}{c}
X' \stackrel{R_2}{\longrightarrow} OH \\
R_1 \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} R'
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X' \stackrel{R_2}{\longrightarrow} \\
Q \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} N \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} \\
3$$

# 特開昭 62-103084 **(13)**

〔式中、 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $X^0$  およびX' は前配と同じ意味を有し、R' は翌素原子の保護基、A' はハロゲン原子、Pは水酸基の保護基を示す。〕

A工程 一般式 2 で示される化合物は通常、カルポン酸よりエステルを得る各種の公知の方法によつて、例えば塩基の存在下で、特開昭 5 8 ー 9 6 0 6 0 号公報に記載の方法で得られるカルポン酸 1 を各種のアルキルハライドと反応させるか、低級アルコールとの脱水反応によつて得ることができる。

ることができる。

- <u>G工程</u> 一般式 8 で示される化合物は化合物 2 を、 例えば接触還元のような水素添加に付すことに より得ることができる。
- 日工程 一般式 (Na) で示される化合物は化合物 名を水酸基の保護基Pそしてアミノ基の保護基 R! の除去反応を同時あるいは風次実施して得 ることができる。

B工程 一般式3で示される化合物は化合物2を メチルマグネシウムハライド、あるいはメチル リチウム等の有機金属化合物と不活性溶媒中で 反応させ、X<sup>0</sup> が水酸基である場合には一般的 にに用いられる水酸基の保護反応に付して得るこ とができる。

C工程 一般式 4 で示される化合物は、化合物 3 を塩基の存在下あるいは非存在下に塩化チオニ ル、塩化トシル等の脱水試剤によつて行われる 脱水反応に付すことにより得ることができる。

D工程 一般式 5 で示される化合物は、化合物 4 を不活性溶媒中、アリルメテル基をハロゲン化 する緑に用いられる各種のハロゲン化剤、例えば分子状ハロゲン、N - ハロゲノサクシイミド 等と反応させることにより得ることができる。

E工程 一般式 6 で示される化合物は化合物 5 を 網、銀等の重金属の低原子師イオン塩の存在下 に加水分解することにより得ることができる。

F工程 一般式でで示される化合物は化合物 6を 一般的な水酸基の保護反応に付すことにより得

配位の化合物を挙げることができる。

次に実施例、参考例をあげて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はもちろんこれらによってなんら限定されるものではない。

なお、咯号の意味は次のとおりである。

TBDMS : tープチルジメチルシリル基

Me : メチル基 Ph : フェニル茲 Z : ペンジル基 t-Bu : tープチル基

PNB : p-ニトロペンジル基
PMB : p-メトキンペンジル基
Im : 1-イミダブリル基
Bt : 1-ペンプトリアブリル基

Ac :ソアセチル茲

特開昭62-103084(14)

PNZ : Pーニトロペンジルオキシカルポニル基 DAM : ジー(pーアニシル)メチル基

実施例1-1-(1)

(38,48)-3-((1R)-1-t-ブチルジメチルンリルオキシエチル)-4-((1R)-1-フェニルテオカルポニルエチル)-1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメチルー2-アゼチジノン(70号)を乾燥トルエン(0.6㎡)にとかし、氷冷下、水素化ナトリウム(50号油性)(125号)の乾燥テトラヒドロフラン(0.1㎡)の脳凋液に滴下し、30分撹拌した。p-トルエンスルルン酸1水和物57号を加え、さらに10分間搅拌後冷却した酢酸エチル20㎡で希釈し、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒留去し(4R,5R,6S,8R)-4-メチルー6ー(1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)

ロフラン(4:1)の混合溶鉄 0.6 Wにとかし、 氷冷下に水素化ナトリウム(50 多油性)11 W を加えて1時間撹拌し、反応混合物をそのまま NMR 測定した。

# 实施例1-1-(3)

実施例1-1-(2)に記載された反応を重ペンゼンー重ジメテルスルホキシド(9:1)の混合溶 媒中で実施し、反応液をそのままNMR 顔定した。

NMR スペクトルデータ

实施例系	杏丝	5-H	6-H
1 - 1 -(2)	C <sub>8</sub> D <sub>6</sub> -THF4 <sub>8</sub> (4:1)	3.08,d J=6.3Hz	393,4 J-89Hz
1-1-(1)	C <sub>6</sub> D <sub>6</sub> -THFd <sub>8</sub> (4:1)		408,44 J-2627.98z
1-1-(3)	C <sub>6</sub> D <sub>6</sub> -DMSO <sub>4</sub> 6 (9:1)	3.16,4 J=7.3Hz	4.00, a J=7.6Hz
1-1-(1)	C <sub>6</sub> D <sub>6</sub> -DMSOd <sub>6</sub> (9:1)	3.08.44 J-2625.0Hz	410.44 J=2627.982

なお、4-α-メテル体である(48,5R.68、 8R)-4-メテル-6-[1-t-プテルジメテ ルシリルオキシエテル]-1-アザビンクロ[3 20]ヘプト-37-ジオン-2-カルポン酸ρ - 1 - アザピシクロ ( 3 2 0 ) ヘプト - 3 7 - ジ オン - 2 - カルポン酸 p - ニトロペンジルエステ ルを得た。

NMR & (CDC & 3): 1.21 (3H. d. J = 7.6Hz) , 1.29 (3H. d. J = 6.3Hz) , 280 (1H. m), 3.22 (1H. dd. J = 2.3 & 6.3Hz) , 4.18 (1H. dd. J = 2.3 & 1.9Hz) , 4.29 (1H. m) , 4.72 (1H. e), 5.30 (2H. ABq. J = 13.2Hz), 7.54 (2H. d. J = 8.9Hz), 8.24 (2H. d. J = 8.9Hz),

実施例1-1-(2)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジ メテルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1 -フエニルチオカルポニルエチル)-1-P-ニ トロペンジルオキシカルポニルメチル-2-アゼ チジノン(60両)を重ペンゼン-重テトラヒド

- ニトロペンジルエステルを、実施例1-1-(2) と同様の処理をした場合、反応液は実施例1-1-(2)とは異なるNMRスペクトルを示した。 NMR&(C<sub>8</sub>D<sub>8</sub>-THFd<sub>8</sub>(4:1)):

2.93(1H, a, J=6Hz, 5-H), 3.52(1H, a, J=9Hz, 6-H).

また実施例 1 - 1 - (1)で得た (4R,5R。6S,8R)
- 4 - メチルー 6 - (1 - 8 - ブチルジメチルン
リルオキシエチル) - 1 - ブザピンクロ(320)
ヘプトー37 - ジオンー2 - カルポン酸 p - ニトロペンジルエステルを実施例 1 - 1 - (2)と同様の処理に付して反応液を N M R 測定した。反応終了5分後では β - メチル体とαーメチル体が段 1:1で存在していることを示した。さらに5時間 室 放置後では全てαーメチル体であつた。なお実施例 1 - 1 - (2)で得た反応液の5時間 室 放置後の N M R スペクトルは β - メチル体のままであることを示した。

突施例1-2

# 特開昭62-103084(15)

(3S,4S)-3-((1R)- 1-t-プチルジメ チルシリルオキシエチル ] - 4 - ((1R) - 1 -フェニルチオカルポニルエチル ] - 1 - p - ニト ロベンジルオキシカルポニルメチルー2ーアゼチ ジノン(117号、0.2 mM)を乾燥テトラヒドロ フランートルエン(1:1)の混合液(1.2 ml) にとかして、水素化ナトリウム(50多油性) (22mg、0.46mM) と乾燥テトラヒドロフラ ンートルエン(1:1)の混合液(0.2 ml)との 懸濁液に-20℃で満下し、1時間撹拌後、ヨー ドメタンの2Mテトラヒドロフラン溶液(0.1 ml) を加え、さらに30分撹拌した。次にジフェニル クロロホスフエート 5 6 mg ( 0. 2 1 mM)を 0. 1 πl の乾燥トルエンにとかして摘下し、 1.5 時間撹拌 した。反応混合物を酢酸エチル20型で希釈し、 食塩水で数回洗浄後、硫酸マグネシウムー炭酸カ

d.J=89Hz), 814(2H.d.J=89Hz).

リクム(10:1)の混合乾燥剤で乾燥し、溶媒 を留去した。残液をシリカゲル薄層クロマトグラ フィーにて精製し(4R,5R,6S,8R)-3-ジフ エニルホスホリルオキシー4-メチルー6-(1

実施例1-3

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-フエニルチオカルポニルエチル)-1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメチルー2-アゼテジノン(415以,0708mM) を放換トルエンーテトラヒドロフラン(4:1)の混合溶媒(4元)にとかし、水素化ナトリウム(50%油性)(75以,156mM)と乾燥トルエンーテトラヒドロフラン(4:1)の混合液(0.75元)との懸濁液に-20℃で滴下し、1時間撹拌板、ヨードメタンの0.5 Mテトラヒドロフラン溶液(149元,0745mM)を滴下しさらに30分撹拌した。次に同個度でジフェニルクロロホスフェート(218.5以,

0.814mM)の乾燥トルエン(2.2ml)溶液を流下 し、2時間撹拌した。その後(2S,4S)-1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルー2ージメチル アミノカルポニルー4ーメルカプトピロリジン (237.5呵, Q67mM)、次いで水衆化ナトリウム (50 多油性)(323平,067mM)を加え2時間 **撹拌した。反応混合物を酢酸エチル50%で希釈** し、冷食塩水で数回洗浄し、硫酸マグネシウムで 乾燥した後溶媒を留去した。残渣をシリカゲルク ロマトグラフィーにて精製し、(4R,5S,6S, 8R, 2'S, 4'S)-p-=トロペンジルー3-(4 - ( 1 - p - = トロペンジルオキシカルポニルー 2-ジメチルアミノカルポニルピロリジニル)チ オ]ー4ーメチルー6ー(1-t-ブチルジメチ ルシリルオキシエチル)ー1ーアザピシクロ(3 20)ヘプトー2ーエンー7ーオンー2ーカルボ キシレート (329啊) を得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1775, 1715, 1660, 1610, 1525, 1400, 1345, 1210, 1140, 1110, 835, 755.

#### 特開昭 62-103084 (16)

**爽施例1-4** 

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-フエニルテオカルポニルエテル)-1-P-ニトロペンジルオキシカルポニルメテル-2-アゼチジノン(69呵,0.12mM)の乾燥トルエン(0.6 ml)の密液を、水素化ナトリウム(50 % 油性)(125呵,0.26mM)と乾燥テトラヒドロフラン(0.1 ml)の懸濁液に氷冷下で滴下し、30分間撹拌後ジフエニルクロロホスフエート(67呵,0.25mM)を加え1時間撹拌した。反応混合物を酢酸エテル10mlで希釈し、食塩水で数回洗浄後、硫酸マグネシ

(4R,5S,6S,8R)-3- フエニルチオー4ー メチルー6-(1-t-プチルジメチルシリルオ キシエチル)-1-アザピシクロ(3,20)-ヘ プト-2-エン-7-オン-2-カルポン酸ョー ニトロペンジルエステル

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1765, 1707, 1522, 1378, 1350, 1340, 1140;

NMR&(CDC&3):006(6H,e), 0.84(9H,e), 0.95(3H,d,J-7.3Hz), 117(3H,d,J-6.3Hz), 306(1H,m), 319(1H,dd,J-29 & 5.0Hz), 422(2H,m), 540(2H,ABq,J-1.39Hz), 7.3-7.6(5H,m), 7.69(2H,d,J-8.9Hz), 8.23(2H,d,J-8.9Hz),

実施例2

ウムー炭酸カリウム(10:1)の混合乾燥剤で 乾燥し、稻鰈を留去した。残渣をシリカゲル薄層 クロマトグラフィーにて精製し、(4R.5S.6S. 8R)-3-フェニルチオー 4ーメチルー6ー(1 ー セーブテルジメテルシリルオキシエテル)-1 ーアザピンクロ(3,2,0)-ヘプトー2-エンー 7ーオン-2ーカルポン酸 pーニトロベンジルエ ステル(37 m)と(4R.5R.6S.8R)-3-ジ フエニルホスホリルオキシ)-4ーメチルー6ー (1-セーブテルジメテルシリルオキシエテル) ー1ーアザピンクロ(3,2,0)ヘプト-2-エン ー7ーオン-2ーカルポン酸 pーニトロベンジル エステル(34 m)を初た。

(4R,5R,6S,8R)-3-ジフエニルホスホリルオキシ)-4-メチルー6-(1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)-1-アザピシクロ(3,2,0)-ヘプト-2-エン-7-オン-2-カルポン酸p-ニトロベンジルエステルのIR及びNMRは実施例1-2で得たものと同一であつた。

(3S,4R)-3-((1R)-1-t-プチルジメチル シリルオキシエチル ) - 4 - ((1R) - 1 - ( 1 ーイミダゾリルカルポニル)エチル ] - 1 - p -ニトロペンジルオキシカルポニルメチルー2ーア ゼチシノン(52mg,0.096mM)を乾燥トルエンー テトラヒドロフラン(4:1)の混合液(0.5 ml) にとかし、氷冷下に水素化ナトリウム (50%油 性)10 啊を加えた後、乾燥ジメチルホルムアミ ド O.O 5 恥を加えた。 次化ジフエニルクロロホス フェート (60mg,0.22mM)を加え、2時間撹拌し た後 [2S,4S]-1-p-ニトロペンジルオキシカ ルポニルー2ージメチルアミノカルポニルー4ー メルカプトピロリジン (35.3啊, 0.1 mM)を加え、 さらに水素化ナトリウム(50多油性)(5吋) を加えて、1.5時間撹拌し、酢酸エチル10㎡で 希釈し、哈食塩水で数回洗浄し、硫段マグネシウ ムで乾燥し、溶媒を留去した。初られた残盗をシ リカゲル薄層クロマトグラフィにて村製し、 (4R,5S,6S,8R,2'S,4'S)-p-= > 0 ~> ジルー3ー〔4ー(1-p-ニトロペンジルオキ

# 特開昭 62-103084(17)

シカルボニルー2ージメチルアミノカルボニルピロリジニル)チオ)-4-メチルー6-(1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)-1-アザビシクロ(3,2,0)へプトー2-エンー7-オン-2-カルボキシレートを得た。

ここで得た化合物のIR及びNMRは実施例1-3で得た化合物と同一であつた。

#### 奖施例3

(3S,4S)-3-((1R)-1-トリメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-フェニルチオカルポニルエチル)-1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメチル-2-アゼチジノン(109m,0.2mM)を実施例1-3と同様の方法に

20 町の乾燥 N, N-ジメチルホルム T ミド C. 2 M 溶液に水素化ナトリウム 26 町を加え室温で20 分損拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈後 pH 6.8 6 リン酸緩衝液を加えて分液した。水層をさらにジエチルエーテルで2回抽出後有機層を合かと、水(3回)、食塩水(2回)の順に洗浄した。有機層を芒硝で乾燥後溶媒を波圧留去し、残値をシリカゲルクロマトグラフイーにて精製して(4R.5R.6S,8R)-4-メチルー6-(1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)-1-アザビシクロ(320)-ヘプト-37-ジオン-2-カルボン酸フエニルチオエステルを得た。IR neat (cm<sup>-1</sup>): 1780(eh), 1760, 1250, 1140, 1062,

### 实施例4-2

830 , 775 , 742 .

より (4R.5S.6S.8R,2'S.4'S)-p-=トロペンジル-3-(4-(1-p-=トロペンジルオ中シカルボニル-2-ジメテルブミノカルボニルピロリジニル) チオ ) -4-メチル-6-(1-トリメチルシリルオキシエチル) -1-アザビシクロ(3,20)ヘプト-2-エン-7-オン-2-カルボキシレートを得た。

#### 実施例4-1

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル<math>)-4-((1R)-1-7エ ニルチオカルポニルエチル)-1-(1-7エニ ルチオカルポニルメチル)-2-7ゼチジノン

(35,45)-3-((1R)-1-t-プチルジメチル シリルオキシエチル ) - 4 - ((1R) - 1 - フエ ニルチオカルポニルエチル]-1-フエニルチオ カルポニルメチルー2ーアゼチジノン(60号。 0.107mM)を乾燥アセトニトリル(1ml)にとか し、氷冷後水業化ナトリウム(50%油性)(13 my,0.27mM)を加え、15分撹拌した。次にジフ エニルクロロホスフエート (57.5平, 0.21mM)の 乾燥アセトニトリル ( Q.3 ml)溶液を摘下し、 1.5時間推拌した。酢酸エチル10%で希釈し、 食塩水で数回洗浄した後、硫酸マグネシウムー炭 酸カリウム(10:1)の混合乾燥剤で乾燥し溶 媒を留去した。残渣をシリカゲル薄層クロマトグ ラフィーにて精製し (4R.5R,6S,8R)-3-ジ フエニルホスホリルオキシー4ーメチルー6ー (1-t-プテルジメチルシリルオキシエチル) -1-アザビシクロ(320)ヘプトー2-エン - 1 - オン - 2 - カルポン酸フエニルチオエステ ル(55叫)を得た。

### 特開昭62-103084(18)

- 1 で得た化合物と同一であつた。 実施例 5

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1S)-1-フェニルチオカルポニルエチル)-1-(1-フェニルチオカルポニルメチル)-2-アゼチジノン20 写を乾燥へキサメチルホスホリンクトリアミドーテトラヒドロフラン(1:100)混合裕鉄0.2 型に溶かし、~30℃でリチウムピス(トリメチルシリル)アミドの0.5 Mテトラヒドロフラン溶液0.3 型を満下した。0~5℃に昇温し、25分間撹拌した後反応液をジエチルエーテルで希釈し、pH 6.86リン酸緩衝液を加え分液した。水層をさらにジエチルエーテルで2回抽出し、先の有機層と合わせ、食塩水で3回洗浄した後芒硝

リル)アミドの0.1 Mテトラヒドロフラン溶液 3.8 4 adを簡下した。0~5 C K 昇湿した後 pH 8.0 リン酸緩衝液を加えて反応を停止し、ジェテルエーテルを用いて2回抽出した。有機層を pH 8.0 リン酸緩衝液で洗浄(2回)した後芒硝で乾燥した。溶媒留去して(4R.5R.68,8R)-tープテルー4ーメテルー6ー(1-tープテルジメテルシリルオキシエテル)ー1ーアザピンクロ [3.2.0]ーヘプトー3.7ージオンー2ーカルポキンレートを得た。

NMR&(CDC&1): 0.10(6H.a), 0.89(9H.a), 1.18(3H. d.J=7.9Hz), 1.27(3H.d.J=6.6Hz), 1.46(9H.a), 2.76(1H, m), 3.18(1H. dd.J=2.5Hz & 5.8Hz), 4.22(1H.dd. J=2.5Hz & 8.1Hz), 4.58(1H.a),

# **爽施例6-2**

で乾燥した。落媒留去した残盗をシリカゲルクロマト グラフィーにて精製して (4S,5R,6S,8R)
- 4 - メテルー 6 - (1 - セーブテルジメテルシリルオキシエテル) - 1 - アザビシクロ [320]
- ヘプト - 37 - ジオン - 2 - カルポン酸フェニルチオエステルを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760 , 1700 , 1435 , 1367 , 1247 , 827 , 765 , 740 , 680 .

#### 夹施例6-1

(38.48)-3-((1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-フエニルチオカルポニルエチル)-1-(1-t ープチルオキシカルポニルメチル)-2-Tゼチジノン65甲を乾燥テトラヒドロフラン10配に 答かし、-70ででリチウムピス(トリメチルシ

(3S,4S)-4-((R)-1-フエニルチオカルポ ニルエチル ] - 3 - ( (1R) - 1 - t - プチルジ メテルシリルオキシエテル〕-1-t-プトキシ カルポニルメチルー2ーアゼチジノン101呀を 乾燥テトラヒドロフラン2mlK密かし、窒素気流 下-50℃に冷却した。これにリチウムジインプ ロピルアミドのテトラヒドロフラン溶液(QIM) 5 叫を摘下し、2時間で0℃まで昇温した。続い てジフエニルクロロホスフエート120甲を乾燥 アセトニトリルフ叫化とかし、氷冷下に摘下した。 そのまま2時間撹拌後、冷却したエテルエーテル 20 mlと pH 6.86 のリン酸緩衝液 20 mlの混合 液に反応液を注入し、分液した。有機層を飽和食 塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶鉄 留去し、得られた油状残渣をシリカゲル薄層クロ マトグラフィーにて狩製し(4R,5R,6S.8R) ー3-(ジフエニルホスホリルオキシ)-4-メ チルー6-(1-t-ブテルジメチルシリルオキ シエチル)-1-アザピシクロ〔320〕ヘプト - 2 - エンー 7 - オンー 2 - カルポン酸 モープチ

#### 特開昭 62~103084 (19)

ルエステル(835吋)を得た。

IR max (cm 1): 1780 , 1718 , 1635 , 1585 ,

1482, 1360, 1285, 1185,

1158, 960, 940, 830, 765;

NMR  $\delta$  (CDC $\ell_3$ ): 1.17(3H, d, J=7.6Hz), 1.21(3H, d,

J-6.3Hz), 3.22(1H.dd.J-3.0Hz &

6.0Hz), 3.42(1H,m), 4.12(1H,dd,

J=3.0Hz ≥ 10.0Hz), 4.21(1H,m).

### 夹施例 6 - 3

以下の表に示す原料化合物を用い、実施例 6 - 1 と同様の方法により (5R,6S,8R)- t ープチルー4 ーメチルー6 ー (1 - t ープチルジメチルシリルオキシエチル)-1-アザピシクロ (320)-ヘプトー37-ジオンー2ーカルボキシレート (化合物(A))を 4 R体及び 4 S体の混合物として得た。

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチ ルシリルオキシエチル } - 4 - ((1S) - 1 - フ エニルチオカルポニルエチル ] - 1 - ( 1 - メト キシカルポニルメチル)-2-アゼチジノン50 叫を乾燥へキサメチルホスホリンクトリアミドー テトラヒドロフラン(1:100)混合쯈鉄06 alに溶かし、-30℃にてリチウムピス(トリメ チルシリル)アミドの1Mテトラヒドロフラン帝 液 0.4 4 mlを満下した。反応液を室温まで昇温し、 原料消失後反応液を氷冷した。反応混合物に pH 6.86リン酸製価液を加えた後、ジエテルエーテ ルで希釈した。分液後水層をジエテルエーテルで 更に2回抽出し先の有機層と合わせ、食塩水で5 回洗浄した後、芒硝乾燥した。溶媒留去し、残渣 をシリカゲルクロマトグラフイーにて精製して (4S,5R,6S,8R)-++~-4-++~-6-(1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル) - 1 - アザビシクロ(320) - ヘプトー37-ジオンー2ーカルポキシレートを得た。 IR chc/3 (cm 1): 1770 , 1760 , 1740 , 1435 ,

原料化合物	反応条件
① – C¢	Lin(Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> THF,-70℃→0~5℃
@-0-\$\_ce	上に同じ
③ − 0 − Bt	上に同じ
⊙-s-N	上に同じ

ここで得た化合物のNMRは実施例6-1及び 実施例7-2で得た化合物と同一であつた。 実施例7-1-(1)

1245 , 1120 , 825 ;

NMR&(CDC&3): 0.10(6H,e), 0.90(9H,e), 1.27
(8H,d,J-7.0Hz), 1.30(3H,d,J-6.2Hz), 2.29(1H,m), 3.14(1H,dd,
J-1.5Hz & 5.7Hz), 3.77(3H,e),
4.31(1H,m), 4.71(1H,e).

実施例7-1-(2)

(3S.4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-フエニルチオカルポニルエテル)-1-(1-メトキシカルポニルメテル)-2-アゼチジノン15 写を乾燥ヘキサメテルホスホリンクトリアミドーテトラヒドロフラン(1:100)混合溶媒0.2 Wに溶かし、水気化ナトリウムとジメテルスルホキシドから調製した26Mナトリウムメテルスル

### 特開昭62-103084(20)

フィニルメチド/ジメチルスルホキシド溶液 0.05 ■シー20~-25℃で施下した。5分間撹拌後、 0~5℃に昇越して30分間、室温で20分間反 応した。再び0~5℃に冷却し、反応液に pH 6.86リン酸緩衝液を加えた後、ジエチルエーテ ルで希釈した。分液後水層をジエチルエーテルで 更に1回抽出し、先の有機階と合わせ、水で3回、 次いで食塩水で洗浄した後芒硝乾燥した。溶媒留 去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて 精製して (4S,5R,6S,8R)-メチルー 4 - メチ ルー6-(1-t-プチルジメチルシリルオキシ エチル)ー1ーアザピシクロ(320)ーヘプト - 3.7 - ジオンー 2 - カルポキシレートを得た。

ここで得た化合物のIR,NMR は実施例ボー1 -(1)で得た化合物と同一であつた。

#### **奥施例7-1-(3)**

#### 実施例7-2

以下の衷に示す原料化合物を用い、実施例7-1 - (1)と同様の方法により(4S.5R.6S.8R) - 4 - メチルー6(1ーセープチルジメチルシリ ルオキシエチル)-1-アザピシクロ〔320〕 - ヘプトー37ージオンー2ーカルポン酸のp-ニトロペンジルエステル及びt-プチルエステル (化合物(B))を得た。

原料化合物 — R	反応条件
<b>(1)</b> — Рив	Lin(Si(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> / HMPT*-THF(1:100).
	-30℃→室風
②- t - Bu	上に同じ

\* HMPT:ヘキサメチルホスホリックトリアミド

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチ ルシリルオキシエチル ) - 4 - [(1S) - 1 - フ エニルチオカルポニルエチル ) - 1 - ( 1 - メト キシカルポニルメテル) - 2 - アゼチジノン 1 5 **吻を乾燥へキサメチルホスホリツクトリアミドー** テトラヒドロフラン(1:100)混合溶鉄0.2 adに溶かし、0~5℃でカリウムセープトキシド 15号を加え、室温まで昇温して30分間撹拌し た。反応液を0~5℃に再冷却し、pH 6.86リ ン酸級衝液を加えた後、ジエチルエーテルで希釈 した。分液後水層をジエチルエーテルで更に1回 抽出し、先の有機層と合わせ、水で2回、次いで 食塩水で洗浄した後芒硝乾燥した。落媒を留去し、 残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて稍裂し て (4S,5R,6S,8R)-メチル- 4-メチル-6 - (1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル) - 1 - アザビシクロー ( 3 2 0 ) - ヘプトー37 - ジオンー2-カルポキシレートを得た。 ここで得た化合物のIR,NMRは実施例7-1

-(1)で得た化合物と同一であつた。

(45,5R.65,8R)-p-=トロペンジルー4 - メチルー6-(1-セープチルジメチルシリル オキシエチル) - 1 - アザピシクロ〔320〕-ヘプトー37ージオンー2ーカルポキシレート IR CHC/3 (cm-1): 1780 , 1760 , 1720 , 1520 , 1345 , 1245 , 1178 . 835 :

NMR & (CDC & 1): 0.08 (3H, s), 0.10 (3H, s), 0.88 (9H.a), 1.26(3H.d.J=6.8Hz), 1.30 (3H,4,J=6.2Hz), 2.28(1H, m), 3.17(1H, ad, J=2Hz & 7Hz), 3.67 (1H, dd, J-2Hz &8Hz), 430 (1H.m), 480(1H,s), 5.29(2H, a), 7.53(2H,d,J=9Hz), 8.24 (2H, d, J=9Hz).

(4S,5R,6S,8R)- t-7+n-4-1+ 6-(1-ヒープテルジメテルシリルオキシ エチル)-1-アザピシクロ(320)-ヘブト - 3 7 - ジオンー 2 - カルポキシレート  $IR_{max}^{CHC\ell_{3}}(cm^{-1}): 1760, 1730, 1360, 1142,$ 

### 特開昭 62-103084(21)

825 ;

NMR&(CDC&3): 0.10(6H.e), 0.90(9H.e), 1.27
(8H.d.J=6.9liz), 1.30(3H.d.J=5.9Bz), 1.46(9H.e), 2.24(1H.m),
3.12(1H.dd.J=2.0Bz & 6.3Bz),
3.66(1H.dd.J=1.9Bz & 8.1Bz),
4.29(1H.m), 4.57(1H.e).

#### 央施例7-3

以下の表に示す原料化合物を用い、実施例4-1と同様の方法により(4S,5R,6S,8R)-tープチルー4-メチルー6-(1-tープチルジメチルンリルオキシエチル)-1-アザビンクロ [320]-ヘプト-37-ジオン-2-カルポキシレート(化合物(3)を得た。

ルシリルオキシエチル ] - 4 - ( (1R) - 1 -カルポキシエチル】ー2-アゼチジノン301吋、 N.N' - カルポニルジイミダゾール194啊の乾 燥アセトニトリル & 6 × 格液を室盘で 1 時間抗律 した。これにチオフエノール132叫の乾燥アセ トニトリル23×W溶液、次いでトリエチルアミン 121号の乾燥アセトニトリル2叫器液を加え室 温で30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希 釈し、食塩水で洗浄した。水層をさらに2回酢酸 エチルで抽出後、有機層を合わせ、食塩水洗浄後、 芒硝で乾燥した。溶媒を被圧留去した残骸をシリ カゲルクロマトグラフィーにて精製して(3S,4S) -3-((1R)-1-tープチルジメナルシリル オキシエチル ) ー4- ( ( 1 R ) - 1 - フエニルチ オカルポニルエチル)-2-アゼチジノンを得た。  $IR_{max}^{neat}(cm^{-1})$ : 3200(br), 1760 , 1700 ,

1370, 1250, 1140, 955,

830 , 773 , 740 , 680 .

**容考例1-2** 

原料化合物 — Z	反応条件
① - S P h	NaH/DMF, 室温
③ - 2 - N - CH <sup>3</sup>	上に同じ
3 - 0 - N	上に何じ
(4) — I m	上に何じ

ここで得た化合物の IR, NMR は実施例 7-2 で得た化合物と同一であつた。

#### 8考例1-1

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-カルポキシエチル)-2-アゼチジノン400 円、N,N'-カルポニルジイミダゾール259 円の筋燥アセトニトリル11 配溶液を室温で1時間損性した。これにワークロロチオフエノール281 円の乾燥アセトニトリル3.2 配溶液、次いでトリエチルアミン162 門の乾燥アセトニトリル23 配溶液を加え、室温で30分間損性した。反応混合物をジエチルエーテルと食塩水で希釈し分液した。水層をジエチルエーテルで更に2回抽出し、先の有機層と合わせ、希塩酸、食塩水(3回)でそれぞれ洗浄した後芒硝乾燥した。溶媒留去し残液をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して(3S,4S)-3-((1R)-1-t-ブチルジメテル

## 特開昭62-103084(22)

シリルオキシエチル)-4-〔(1R)-1-p-クロロフエニルチオカルポニルエチル)-2-ア ゼチジノンを得た。

 $IR_{max}^{neat}(cm^{-1})$ : 3250(br), 1770, 1750,

1700 , 1478 , 1247 , 1140 ,

1090 , 820 , 770 ;

NMR8(CDC03): 0.07(6H,8), 0.88(9H,8), 1.18

(3H.d.J-6.3Hz), 1.33(3H.d.J-6.9Hz), 2.97(1H.m), 3.02(1H.m),

3.93(1H, dd, J=20Hz & 5.3Hz), 4.22(1H, m), 5.86(1H, br s),

7.36(4H,m).

#### **容考例1-3**

 $(3S, 4S) - 3 - ((1R) - 1 - t - J + \kappa J + J + \kappa J + J + \kappa J + J + \lambda J +$ 

(1H, da, J-2Hz & 5Hz), 4.16(1H, m), 5.05(2H, e), 5.96(1H, br e), 6.87(2H, d, J-9Hz), 7.27(2H, d, J-9Hz).

#### 参考例2-1

4-カルボキシー3-(1-ヒドロキシエチル)
-1-ジー(p-アニシル)メチルー2-アゼチジノン349をメタノール310型にとかし、次に機硫酸299を加え、65℃で3時間撹拌した後、40℃まで冷却して8多水酸化ナトリウム水溶液15型で中和。反応液を放圧下機縮し、残渣を12-ジクロロエタン105型で払し、水洗し、水焼を再び12-ジクロロエタン105型で抽出し、有機層を合わせ、水洗。芒硝乾燥後溶媒留去し4-メトキシカルボニル-3-(1-ヒドロキシエチル)-1-ジー(p-アニシル)メチルー

ルポキシェチル) - 2 - アゼチジノン1008、トリエチルアミン369 W、p - メトキシベンジルクロリド779 Wの乾燥 N,N-ジメチルホルムアミド1 単密液を70℃で2時間40分撹拌した。反応混合物を氷水にむけ希塩酸でpH2~3に調整し、ジェチルエーテルで3回抽出した。有機層を合わせ、冷1N-NaOH(3回)、水(3回)、食塩水(3回)で洗浄した後芒硝乾燥した。溶鉄を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して(3S。4S)-3-((1R)-1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-p-メトキシベンジルオキシカルポニルエチル)-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 3225(br), 1760 , 1740 , 1605 , 1505 , 1458 , 1240 ,

1160, 1030, 950, 825, 767;

NMR&(CDC&3): 0.05(6H.a), 0.86(9H.a), 1.13
(3H.d.J-6Hz), 1.21(3H.d.J-7
Bz), 270(1H.m), 295(1H.ad.J
-2Hz & 4Hz), 381(3H.a), 389

2 - アゼチジノンを得た。参考例2 - 2

4 ーメトキシカルボニルー3 ー (1 ーヒドロキシエテル) ー1 ージー(pーアニシル)メテルー2 ーアゼテジノン3 2 5 8 を乾燥テトラヒドロフラン3 1 0 配に溶かし、氷冷した。窒素気流下1 Mーメテルマグネシウムプロミドーテトラヒドロフラン溶液3 7 0 8 を 5 で以下で滴下し、1 時間提择後、2 0 多塩酸水3 5 0 配を2 0 ~ 2 5 でで滴下し、そのまま1時間撹拌した。次に能限エテル1 1 0 配を加えて抽出した。水脂を酢酸エテル1 1 0 配で再抽出し、有機層を合わせ、飽和食塩水、飽和重胃水、水の順で洗浄し、芒硝乾燥した。溶媒を留去し、4 ー (1 ーヒドロキシエテル) ー1 ージー(pーアニシル)メテルー2 ー アゼテジノ

特開昭62-103084(23)

ンを得た。

m.p.:154~156°C

#### **杂套例2-3**

4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)3-(1-ヒドロキシエチル)-1-ジー(pアニシル)メチル-2-アゼチジノン269を乾燥塩化メチレン200㎡でかし、次にN-ジメチルアミノピリジン169を加え、氷冷した。窒素気流下にベンジルクロロホーメート209を1時間で滴でし、そのまま2時間撹拌し、続いて窒温で10時間撹拌した後、氷冷し、59塩酸水100㎡を加え、30分撹拌し分液。有機層を水、飽和重曹水、飽和食塩水の順で洗浄し、芒硝乾燥し、溶媒留去し、4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)-3-(1-ベンジルオキシカルポニルオキシエチル)-1-ジー(p-アニシル)メチ

エチルから結晶化して4-(1-メチルエテニル)
-3-(1-ペンジルオキシカルポニルオキシエ
チル)-1-ジー(p-アニシル)メチルー2アゼチジノンを得た。

m.p. :117~118C

# 谷考例2~5

 ルー2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 3450 , 1750 , 1615 , 1515 , 1250 , 1180 , 1030 ;

NMR&(CDC&3): 1.13(6H.s), 1.38(3H.d.,J=6Hz),
3.70(3H.s), 3.75(3H.s), 5.10
(2H.s), 5.55(1H.bs), 7.29(5H.

参考例2-4

4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-3-(1-ペンジルオキシカルボニルオキシエチル)-1-ジー(p-アニシル)メチル-2-アゼチジノン30gをトルエン350mlにとかし、ピリジン10mlを加え、次に塩化チオニル90gを20~30℃で満下後、そのまま5時間批拌した.水100mlを加えて分液、有機層を水洗し、芒硝乾燥、溶媒留去し、残能をシクロへキサンー酢酸

ペンジルオキシカルポニルオキシエチル)-1-ジ-(p-丁ニシル)メテル-2-丁ゼチジノン を得た。

ш.р.:84~85℃.

# 谷寿例2-6

4-(1-クロルメテルエテニル)-3-(1-ペンジルオキシカルボニルオキシエテル)-1-ジー(p-アニシル)メテル-2-アゼチジノン20gをジメテルスルホキシド160mlに溶かし、撹拌しながら水40mlを加え、次いで酸化第一銅6.76g、p-トルエンスルホン酸1水塩、6gを加え、50~55℃で2時間撹拌。室温まで冷却して1 メリン酸水溶液90mlを加え、酢酸エテル200mlで発択し、不溶物をセライト上で炉去した。不溶物を酢酸エテル200mlで3回洗

#### 特開昭 62-103084 (24)

配で抽出し先の有機層を合わせ、飽和食塩水で洗 浄した後芒硝乾燥し、波圧下濃縮し、 残液をトルエ ンーn ーヘキサン(1:1)より再結晶し4ー (1ーヒドロキシメチルエテニル)-3-(1-ペンジルオキシカルポニルオキシエチル)-1-ジー(p-アニシル)メチル-2-アゼチジノン を得た。

m.p.: 118-120C.

#### 容考例2-7

4-(1-ヒドロキシメテルエテニル)-3-(1-ベンジルオキシカルポニルオキシエテル) -1-ジー(p-Tニシル)メテル-2-Tゼチ ジノン20gをジメテルホルムアミド45配にと かし、イミダゾール5.6g、次にt-プチルジメ テルクロルシラン6.77gを室温で加えた後その まま2時間撹拌した。冷水200配、次に酢酸エ

媒4.0 8及び水4型を加え、室温で水素置換後、 10℃で水素添加を行つた。触媒沪去し、沪過物 を酢酸エチルで洗浄後、戸洗液を濃縮して、4-(1-t-プチルジメチルシリルオキシメチルエ チル)-3-(1-ペンジルオキシカルポニルオ キシエチル)-1-ジ(p-アニシル)メチルー 2-アゼテジノンを得た。本品は液体クロマトグ ラフィー (Lichrosorb (登録簡標) RP-18。ア セトニトリルー水(85:15)、流速1m/分) 及び N M R 測定から、4-(1-(R)-t-プチ ルジメチルシリルオキシメチルエチル)体と対応 する(S)体の混合物であり、その比はR/S= 7.7であつた。この混合物については酢酸エチル - n - ヘキサン ( 1 : 1 0 ) の混合溶媒から結晶 化して4-(1-(R)-t-プテルジメテルシリ ルオキシメテルエテル) - 3 - (1 - ベンジルオ キシカルポニルオキシエテル)-1-ジ(p-T ニシル)メチルー2-アゼチジノンのみを得るこ とができる。 m.p.: 78~81℃。

NMR&(CDC#3): 0.01(6H.a), 0.87(9H.a), 1.40

チル150 配を加えて分液した。水層を酢酸エチル150 配で抽出し、先の有機層と合わせ、5% 塩酸水80 配で2回、次に5%食塩水80配で3回それぞれ洗浄した後芒硝乾燥した。溶媒留去し、残液をイソプロピルアルコールより再結晶して4ー(1-t-ブチルジメチルシリルオキシメチルエテニル)-3-(1-ベンジルオキシカルポニルオキシエチル)-1-ジー(p-アニシル)メチルー2-アゼチジノンを得た。

m.p.: 90~92C.

#### **公考例2-8**

4 - ( 1 - t - プチルジメチルシリルオキシメ チルエテニル) - 3 - ( 1 - ペンジルオキシカル ポニルオキシエチル) - 1 - ジ( p - アニシル) メチル-2 - アゼチジノン209をアセトニトリ ル200xlに溶かし、窒素気流下5 9白金炭素触

(3H, d, J-6Hz), 3.31 (1H, dd, J-22 ★ L U 7.0Hz), 3.44 (2H, d, J-5.3Rz), 3.73 (3H, e), 3.76 (3H, e), 5.07 (1H, m), 5.17 (2H, e), 7.38 (5H, e)

### 谷考例2-9

4-(1-(R)-t-ブテルジメチルシリルオキシメテルエチル)-3-(1-ベンジルオキシカルボニルオキシエチル)-1-ジ(P-アニシル)メチル-2-アゼチジノン209を塩化メチレン200㎡に覆かし、13-ジメトキシペンゼン7.89を加え、次いで10~20でで三フッ化ホウ楽エーテレート239を腐下後、盒温で3時間提择後、45でまで冷却後、5%食塩水200元で2回洗申し、次に25%盧青水200元,再

# 特開昭 62-103084 (25)

び 5 多食塩水 2 0 0 配で洗浄し、芒硝乾燥、彩煤留留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、4-(1-(R)-ヒドロキシメテルエテル)-3-(1-ペンジルオキシカルボニルオキシエテル)-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 3350, 1750, 1740, 1455, 1382, 1260, 1030;

NMR&(CDC&3): 0.95(3H.4,J-7.0Hz), 1.48(3H.4,J-6.5Hz), 3.14(1H,4d,J-2 % LV9 Hz), 3.55(1H,4,J-2Hz), 5.15(2H.e), 6.05(1H.br.e), 7.37(5H.e).

谷考例2-10

三酸化クロム 2 7 8 9 、9 8 9 硫酸 4.4 9 および水 8.1 元から調製したジョーンズ試薬を 4 - (1 - (R)-ヒドロキシメチルエチル) - 3 -

br.d., J=5.5Hz), 5.14(2H.s), 6.57(1H.br.s), 7.35(5H.s), 7.63(1H.br.s).

**参考例2-11** 

4-(1-(R)-カルボキシエチル)-3(1-ベンジルオキシカルボニルオキシエチル)-2-アゼチジノン(51698)をアセトン510
Wに溶かし、無水炭酸カリウム(898)臭化ペンジル3038を加え、60℃で1.5時間総拌した。反応液を室温まで冷却し不溶物を炉別し、炉液及び洗液を合わせ、溶媒留去し、油状の吸液をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、(3S,4S)-3-[(1R)-1-ベンジルオキシカルボニルオキシエチル)-4-[(1R)-1-ベンジルオキシカルボニルエチル]-2-アゼチジノンを得た。

(1-ペンジルオキシカルポニルオキシエチル) - 2 - アゼチジノン 6.1 8 のアセトン ( 6 0 ml ) 溶液に10~20℃で施下し、そのまま1時間撹 拌した。次にイソプロピルアルコール 0.5 Wを加 え、15分撹拌後、水135元、酢酸エチル122 nlを加えて分液、水屑を酢酸エチル 6 1 mlで再抽 出し、油層を合わせ5%食塩水100㎡で2回洗 静した。次に、5%重曹水61mlを加えて分液し、 油眉を再び5多重費水30㎡で再抽出した。水層 を塩化メチレン60配で洗剤し、氷冷下10多塩 酸水20 配を加えて酸性とし、塩化メチレン60 ■で2回抽出し、10%食塩水で洗浄後、芒硝乾 躁した。溶媒を留去し、4-(1-(R)-カルボ キシエテル) - 3 - ( 1 - ペンジルオキシカルボ ニルオキシエテル)-2-アゼチジノンを得た。 IR neat (cm 1): 3270 , 1740 , 1460 , 1385 ,

NMR & (CDC & 3): 1.19(3H, d, J=7.0Hz), 1.40(3H, d, J=6.2Hz), 2.67(1H, m), 3.22
(1H, br.d, J=7.5Hz), 384(1H,

1270 , 750 ;

IR meat cm -1 : 1760(eh), 1735, 1450, 1380, 1260.1155 :

NMR & (CDC & 3): 1.22(3H, a, J-6.9Hz), 1.39(3H, a, J-6.3Hz), 2.71(1H, quintet, J-6.9Hz), 3.19(1H, aa, J-2.0Hz & 7.9Hz), 3.83(1H, aa, J-2.0Hz & 6.3Hz), 5.92(1H, e).

**参考例3-1** 

(4R,5R,6S,8R)-4-メチル-6-(1t-プチルジメテルシリルオキシエテル)-1-

特開昭62-103084(26)

アザピシクロ [320] - ヘプト - 37 - ジオン - 2 - カルポン酸フエニルチオエステルの粗製品 (チオフエノールを含む)およそ 0.22 mmoleを 乾燥アセトニトリル 0.8 ml に溶かし、密素気流中、 氷冷下にジイソプロピルエチルアミン5979の花 鎌アセトニトリル 0.5 × 2 溶液、次いでジフェニル クロロホスフエート124mの乾燥アセトニトリ ル0.5 配密液を加え、同温度で1時間撹拌した。 反応液をジエチルエーテルで希釈後 pH 6.86リ ン酸緩衝液を加え分液した。水層をさらにジェチ ルエーテルで2回抽出後有機層を合わせ、0.1 M リン酸2水素カリウム水溶液(3回)、水(2回) 食塩水の順に洗浄した。有機層を芒硝で乾燥後落 媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラ フィーにて特製して (4R,5R,6S,8R)-3-(ジフエニルホスホリルオキシ) - 4 - メチルー 6-〔1-セープテルジメチルシリルオキシエチ ル ] - 1 - アザピシクロ ( 3 2 0 ) - ヘプト - 2 -エンー1ーオンー2ーカルポン酸フエニルチオ エステルと (4R, 5S, 6S, 8R)-3-フェニルチ

プトー2-エンー7-オンー2-カルボン酸フェ ニルチオエステル

 $IR_{max}^{CHC\ell_3}(cm^{-1}): 1780.1660(sh), 1647,$ 

1520 , 1478 , 1285 . 1260 .

1115, 1018, 945, 837;

NMR&(CDC&3): 0.09(3H.s), 0.13(3H.s), 0.92

(9H.a), 0.95(3H.a.J=7.6Hz), 1.17(3H.a.J=63Hz), 3.07(1H.m), 3.20(1H.aa,J=26 & 43Hz),

4.31(1H.d.,J-28 と 9.8Hz)。 参考例 3 - 2 -(1)

(4R.5R.6S,8R)-3-(ジフエニルホスホ リルオキン)-4-メテル-6-(1-t-ブテ ルジメテルシリルオキシエテル)-1-アザビシ クロ(320)-ヘプト-2-エン-7-オン- オー4ーメチルー6ー(1-tープチルジメチル シリルオキシエチル〕-アザピシクロ(320) -ヘプト-2-エン-7-オン-2-カルポン酸 フエニルチオエステルを得た。

(4R,5R,6S,8R)-3-(ジフエニルホスホ リルオキン)-4-メチル-6-(1-t-ブチ ルジメチルンリルオキンエチル)-1-アザピン クロ(320)-ヘプト-2-エン-7-オン-2-カルポン酸フエニルチオエステル

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1778, 1673, 1607, 1582, 1487, 1198, 1182, 1002, 962, 935, 767, 740, 680;

NMR&(CDC&3): 0.09(3H.e), 0.11(3H.e), 0.91
(9H.e), 1.21(3H.d.J-7.3Hz),
1.22(3H.d.J=6.0Hz), 3.29(1H.
dd.J=30 & 5.0Hz), 3.52(1H.m),
4.28(2H.m).

(4R.5S,6S,8R)-3-フエニルチオー4ー メチルー6-[1-t-ブチルジメチルシリルオ キシエチル]-1-アザピシクロ[320]-ヘ

- 2 -カルポン酸フエニルチオエステル10叫を 乾燥アセトニトリルO.1 alに密かし、密束気流中、 - 3 0 ℃でジイソプロピルエチルアミン 5.2 90の 乾燥アセトニトリル 0.2 紀痞液、次いでNIアセ チルシステアミン 4.8 町の乾燥アセトニトリル 0.2 = 4 密液を加え-20℃まで昇温した。原料消 失を確認後反応液をジエテルエーテルで希釈後 pH 6.86リン酸緩衝液を加え分液した。水層を さらにジエチルエーテルで2回抽出後有機層を合 わせ、pH 6.86リン酸緩衝液、0.1 Mリン酸 2 水素カリウム水器液、食塩水の順に洗浄した。有 機層を芒硝で乾燥後溶媒を減圧留去し、残渣をシ リカゲルクロマトグラフィーにて精製して (4R, 5S,6S,8R)-3-(2-アセトアミノエチルチ オ ] ー 4 ーメテルー 6 ー ( 1 ー t ープチルジメテ ルシリルオキシエテル】-1-アザピシクロ〔3 20)-ヘプトー2-エンー1-オンー2ーカル ポン酸フェニルナオエステルを得た。

IR CHC@3 (cm 1): 3460 , 1765 , 1665 . 1250 . 1102 , 830 ;

# 特開昭 62-103084 (27)

NMR&(CDC&3): 0.11(3H.a), 0.14(3H.a), 0.94
(9H.a), 125(3H.d.J=7.3Hz),
125(3H.d.J=6.3Hz), 197(3H,
a), 59(1H.br.a), 7.3~7.6(5H,

**谷考例3 - 2 - (2)** 

(4R,5R,6S,8R)-3-(ジフエニルホスホリ ルオキシ)-4-メテル-6-[1-t-ブテル ジメテルシリルオキシエテル]-1-アザビシク ロ(320)-ヘプト-2-エン-7-オン-2

(4R,5R,6S,8R)-3-(ジフエニルホスホリルオキシ)-4-メチルー6-(1-t-ブチルジメテルシリルオキシエテル)-1-アザピシクロ(320)-ヘプト-2-エン-7-オン-2-カルボン酸フエニルチオエステル20 啊、ジイソプロピルエチルアミン52 啊、ベンジルメルカプタン5 啊を用い参考例3-2-(1)と全く同様にして(4R,5S,6S,8R)-3-ベンジルチオー4-メテルー6-(1-t-ブチルジメテルシリルオキシエテル)-1-アザピシクロ(320)-ヘプト-2-エン-7-オン-2-カルボン酸フエニルチオエステルを得た。

IR CHC 23 (cm 1): 1770 , 1660(eb) , 1640 ,

1298, 1266, 1250, 1142, 1102, 835;

NMR&(CDC&3): 0.10(3H,e), 0.13(3H,e), 0.92
(9H,e), 3.24(1H.dd,J=26Hz & 5.3Hz), 3.37(1H,m), 4.09(2H,m), 4.2~44(2H,m), 7.30(5H,e),

7.3~7.6(5H,m).

- カルボン酸フェニルチオエステル 6 啊、ジイソプロピルエチルアミン 1.4 啊、 (2S,4S)-1-p-ニトロペンジルオキシカルボニルー 2 ージメチルアミノカルボニルー 4 ーメルカプトピロリジン 4 啊を用い谷考例 3 ー 2 ー(1)と全く同様にして(4R,5S,6S,8R,2'S,4'S)-3ー((1-p-ニトロペンジルオキシカルボニルー 2 ージメテルアミノカルボニルピロリジン)ー4ーイルチオ)ー4ーメテルー6ー(1ーセーブチルジメテルシリルオキシエチル)ー1ーアザビシクロ(320)ーヘプトー2ーエンー7ーオンー2ーカルボン酸フェニルチオエステルを得た。

IR CHC63 (cm<sup>-1</sup>): 1767,1700,1650,1518,

谷岑例3-2-(3)

1340 , 1100 .

参考例 4

(4R,5S,6S,8R,2'S,4'S)-p-ニトロペンジルー3ー(4ー(1-p-ニトロペンジルオキンカルポニルー2ージメチルアミノカルポニルピロリジニル)チオ]ー4ーメチルー6ー(1ートリメチルシリルオキシエチル)ー1ーアポピシクロ(320)ヘプトー2ーエンー7ーオンー2ーカルポキシレート(19、13mM)をテトラにドロフラン10m以下かし、pH3のリン酸技術液(8ml)を加え、盈温で25時間核しく撹拌し、酢酸エチル50mlで希釈し、食塩水で洗浄後硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去して、(4R,

# 特開昭62-103084(28)

5S.6S,8R.2'S,4'S)-p-=トロペンジルー
3-(4-(1-p-=トロペンジルオキシカル
ポニルー2-ジメチルアミノカルボニルピロリジ
ニル)チオ)-4-メチルー6-(1-ヒドロキ
シエチル)-1-アザビンクロ(320)ヘプト
-2-エンー7-オン-2-カルボキシレートを
符た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1705, 1645, 1520, 1402, 1342, 1135, 1110;

NMR&(CDC&3): 1.30(3H, d, J-7.0Hz), 1.35(3H, d, J-6.5Hz), 2.99(3H, e), 3.02
(3H, d, J-15Hz), 5.21(2H, e),
5.20 & 5.43(2H, ABq, J-14Hz),
7.51(2H, d, J-8.5Hz), 7.64(2H,

d, J-8.5Hz), 8.20(4H, d, J-8.5Hz).

### **参考例5-1**

- 1 - アザピシクロ [ 3 2 0 ] - ヘプト - 2 - エ ン - 7 - オン - 2 - カルポン酸p - ニトロペンジ ルエステルを得た。

ここで得た化合物のIR及びNMRは実施例 1 - 4で得た化合物と同一であつた。

#### 谷考例5 - 2 -(1)

(4R,5S,6S,8R)-3-フェニルテオー4ーメテルー6ー((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル)-1-アザピンクロ(320)-ヘプト-2-エンー7-オンー2ーカルボン酸フェニルテオエステル20 可を乾坤テトラヒドロフラン03mlに密かし、窒素気流中氷冷下にフツ化テトラロープテルアンモニウムの027Mテトラヒドロフラン溶液014mlを液下し、1時間批件した。pH7、0.1Mりん酸浸渍液で希釈

(4R,5S,6S,8R)-3-7x=ルチオ-4-メチルー6ー [ (1R) -1 - t - プチルジメチル シリルオキシエチル ] - 1 - アザピシクロ[32 0]ーヘプトー2ーエンー7ーオンー2ーカルボ ン酸フエニルチオエステル17冊とp-ニトロペ ンジルアルコール24吋を乾燥塩化メチレン0.6 alに密かし、窒素気流中遮光下にトリフルオロ酢 酸銀7冊を加えた。次いで18-ジアザビシクロ 〔540〕-1-ウンデセン5四の乾燥塩化メチ レン 0.3 配容液を室温で加え、そのまま4.3 時間 撹拌した。反応液に pH 7、0.1 Mりん酸級衝液 3 叫を加え、次いで塩化メチレンで希釈した。不 密物を戸別して塩化メチレンと水で洗浄後、戸液、 洗液を合わせ塩化メチレンで2回抽出した。有機 層を25多りん酸二水素ナトリウム水溶液、食塩 水の順に洗浄し、芒硝と硫酸マグネシウムを用い て乾燥した。溶媒を減圧留去した段査物をシリカ ゲルクロマトグラフィーにて精製して(4R,5S, 6S,8R)-3-フエニルチオー4-メチルー6-[ 1 - t - プチルジメチルシリルオキシエチル]

後塩化メチレンを用いて3回抽出した。有機層を 塩水洗浄、芒硝乾燥、 放圧留去した残産物をシリ カゲルクロマトグラフィーにて精製して、 (4R, 5S,6S,8R)-3-フエニルチオー4ーメチルー 6-[(1R)-1-ヒドロキシエチル)-1-ア ザビシクロ[320]-ヘプト-2-エン-1-オン-2-カルボン限フエニルチオエステルを得

IR CHC#3 (cm<sup>-1</sup>): 3600(br), 1775, 1660(sh), 1645, 1300, 1273;

NMR&(CDC&3): 0.98(3H,d,J=7.3Hz), 1.35(3H,d,J=6.3Hz), 3.11(1H,m), 3.23(1H,dd,J=2.3Hz & 6.9Hz), 4.27(1H,dd,J=2.6Hz & 9.2Hz), ~4.3(1H,m), 7.3~7.6(10H,m),

#### 谷考例5-2-(2)

# 特開昭 62-103084 (29)

(4R,5S,6S,8R)-3-7x=ルチオー4-メチルー6-((1R)-1-ヒドロキシエチル)- 1 - アザピシクロ(320) - ヘプトー2-エ ン-7-オン-2-カルポン酸フエニルチオエス テル3叫とトリメチルシラノール14叫を乾燥ト ルエン 0.1 配に潜かし、窒素気流中遮光下にトリ フルオロ酢酸銀16叫を加えた。次いで18-ジ アザピシクロ ( 5.4.0 ) - 7 - ウンデセン 1.1 啊 の乾燥トルエン 0.1 礼器液を室温で加え、さらに 80℃で15分間加熱撹拌した。反応液を室温ま で冷却し、pH 7、0.1 M りん酸級衝液 1 mlを加 え、灰いで塩化メチレンで希釈した。不容物を伊 別して塩化メチレンと水で洗浄後、炉液、洗液を 合わせ、塩化メチレンで2回抽出した。水層を室 温で減圧下に撹拌し、有機溶媒を除去した。高速 液体クロマトグラフィー (Lichrosorb (登録商標) RP-18; y y y - n - pH 7.0 ~ 7.2, 0.005 M りん酸緩衡板(3:7); 0.8 ml/分)及び薄 脳クロマトグラフィー(シリカゲル;クロロホル ムーメタノールー酢酸 (200:50:1)) で谷考例

下にジフェニルクロロホスフエート67岁の乾燥 アセトニトリル 0.5 単密液を加え、次にジイソプ ロピルエチルアミン32叫の乾燥アセトニトリル 0.5 配溶液を加え、同温度で30分間撹拌した。 反応液を-30℃に冷却し、チオフェノール37 四の乾燥アセトニトリル O. 2 配容液、次にジイソ プロピルエチルアミン44四の乾燥アセトニトリ ル0.2 配溶液を加え、同温度で25分間、さらに 氷冷下で15分間撹拌した。反応液を酢酸エチル で希釈し、塩水洗、りん酸一カリウム水溶液洗、 塩水洗後硫酸マグネシウム-炭酸カリウムで乾燥 し、溶媒を留去し、残渣物をシリカゲルクロマト グラフィーにて精製して(4R,5S,6S,8R)-3 -フェニルチオー4-メチルー6~((1R)-1 -ヒドロキシエチル ] - 1 - アザビシクロ〔3.2 0 ] -ヘプトー2 -エンー7 -オンー2 -カルポ ン酸p-ニトロペンジルエステルを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 3480(br), 1764, 1707, 1520. 1342, 1215, 1140;

NMR & (CDC#3): 0.97 (3H,4, J=7.3 Nz), 1.31 (3H,4,

6-(2)で得られた顔品と合致することから水層中に (4R,5S,6S,8R)-3-フエニルテオー4-メチル-6- [(1R)-1-ヒドロキシエテル]
-1-アザビシクロ[320]-ヘプトー2-エン-7-オン-2-カルポン酸が得られていることを確認した。.

#### **参考例 6 - (1)**

(4R.5R.6S.8R)-4-メナルー6-((1R)
-1-ヒドロキシエナル)-1-アザピシクロ
(320)-ヘプト-37-ジオン-2-カルボン酸p-ニトロペンジルエステル100両を乾燥
アセトニトリル1mlに密かし、窒素気流中、氷冷

J-6.3Hz), 3.10(1H.m), 3.21(1H.da,J-2.8Hz & 6.8Hz), 4.18(1H.da,J-2.8Hz & 9.4Hz), 423(1H.m), 5.42(2H.m), 7.3~7.6(5H.m), 7.69(2H.d.J-8.9Hz), 8.24(2H.d.J-8.9Hz)

## 谷考例6-(2)

(4R.5S.6S.8R)-3-フエニルチオー4ーメナルー6ー((1K)ー1ーヒドロキシエナル)ー1ーアザピンクロ(320)ーヘブトー2ーエンー7ーオンー2ーカルボン酸pーニトロベンジルエステル37呵をテトラヒドロフラン2配に溶かし、pH 7.0モルホリノプロペンスルホン酸級 荷被2配及び10年パラジウムーカーポン56呵を加え、常圧の水楽圧下、室温で4.5時間水楽派加した。触媒を伊別したは旋圧下テトラヒドロ2

#### 特開昭62-103084(30)

UV max (nm): 306;
IR KBr (cm<sup>-1</sup>): 3425(br), 1745, 1595, 1400;
NMR & (D<sub>2</sub>O): 0.90(3H.a, J-7.3Hz), 1.18(3H.a, J-6.3Hz), 3.00(1H.m), 3.32(1H, ad. J-2.6Hz & 5.9Hz), 4.09(1H, dd. J-2.6Hz & 9.2Hz), 4.16(1H,

m), 7.3~7.6(5H,m).

**参考例7-1** 

# **参考例7-2**

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテル シリルオキシエテル]-4-((1R)-1-ベン ジルオキシカルポニルエテル)-1-t-プトキ シカルポニルメテル-2-アゼテジノン0.459 な99.5 ダエタノール6 配に落かし、10 ダパラ ジウムーカーポン90 叫を加え、常温常圧で水業 添加した。触媒を伊別後、炉液及び洗液を合わせ、

(3S,4S)-3((1R)-1-t-プチルジメチル シリルオキシエチル ) - 4 - ((1R) - 1 - ペン ジルオキシカルポニルエチル ) - 2 - アゼチジノ ン155号を塩化メチレン10配に溶かし、α-プロモ酢酸 t - プチル 1.888 、50 多水酸化ナ トリウム水溶液620四、塩化トリエテルペンジ ルアンモニウム221号を順次加え、室温で2時 間撹拌した。水とジエテルエーテルを加えて分液 し、水層をジェテルエーテルで更に2回抽出し、 先の有機層と合わせ、水で2回、次に食塩水で3 回洗浄した後芒硝乾燥した。溶鉄留去し、残渣を シリカゲルクロマトグラフィーにて特製し、原料 回収とともに (3S,4S)-3-((1R)-1-t - プチルジメテルシリル ] - 4 - ((1R) - 1 -ベンジルオキシカルポニルエチル}-1-t-ブ トキシカルポニルメチルー2-アゼチジノンを得

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1755, 1730, 1450, 1400, 1380, 1360, 1242, 1220, 1150, 830, 765, 740, 685;

溶媒を留去して(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメテルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-カルポキシエチル)-1-t-プトキシカルポニルメチル)-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1740, 1730, 1455, 1360, 1245, 1224, 1150, 830, 770, 745;

NMR & (CDC & 3): 0.06 (3H.s), 0.08 (3H.s), 0.87 (9H.s), 1.24 (3H.d., J=6.3Hz), 1.25 (3H.d., J=7.3Hz), 1.48 (9H.s), 2.94 (1H.qd., J=7.1Hz \geq 3.07z), 3.04 (1H.dd., J=2.8Hz \geq 5.5Hz), 3.98 (2H.m), 4.00 (1H.m), 4.21 (1H.m),

**参考例7-3-(1)** 

#### 特開昭62-103084(31)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテル シリルオキシエテル ] - 4 - ((1R) - 1 ~ カル ポキシエテル]ー1ーセープトキシカルポニルメ ナル-2-アゼチジノン1298、N.N'-カル ポニルジイミダソール604mの乾燥アセトニト リル25 杉落液を室温で1時間撹拌した。これに チオフエノール410町の乾燥アセトニトリル6 al潜液、次いでトリエチルアミン377mの乾燥 アセトニトリル6 北港液を加え、室温で30分間 撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、希塩酸 で洗浄した。水層をさらに酢酸エチルで2回抽出 し、有機層を合わせ、食塩水で2回洗浄したのち 芒硝乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィーで精製して(3S,4S)-3 - ((1R) - 1 - t - プチルジメチルシリルオ キシエテル ] - 4 - ((1R) - 1 - フエニルチオ カルポニルエチル ] ー 1 ー セーブトキシカルポニ ルメチルー2ーアゼチジノンを得た。

IR meat (cm<sup>-1</sup>): 1760 , 1740 , 1705 , 1367 , 1250 , 1227 , 835 , 770 , 740

(3H, d, J-63Hz), 1.31(3H, d, J-6.9Hz), 1.43(9H, e), 3.02(1H, dd, J-23Hz & 6.9Hz), 3.14(1H, qd, J-3.3Hz & 6.9Hz), 3.92(2H, m), 7.34(4H, m).

谷寿例7-3-(3)

(3S.4S)-3-((1R)-1-t-ブテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-1-t-ブトキシカルボニルメテル-2-アゼチジノン100町と245-トリクロロフエノール33町を乾燥テトラヒドロフラン4 zlに密かし、氷冷下1-エテル-3-(3-ジメテルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩96町を加え一夜撹拌した。反応液をジエテルエーテルと水で希釈し、抽出した。有機層を食塩

会 男 列 7 - 3 - (2)

TEDMS-O

H

COO-t-Bu

TEDMS-O

COO-t-Bu

チオフエノールを p ークロロチオフエノールに 変え参考例 7 ー 3 ー(1)と同様の方法に従い、 (3S,4S)ー3ー((1R) - 1 - t ープテルジメチルシリルオキシエテル ] ー 4 ー [(1R) - 1 - p ークロロフエニルチオカルポニルエテル ] ー 1 ー t ープトキシカルポニルメチルー 2 ーアゼチジノンを得た。

NMR 8 (CDC@3):010(6H,8), 089(9H,8), 126

水で洗浄後芒硝乾燥し、被圧機縮して(3S,4S) -3-[(1R)-1-t-プテルジメテルシリルオ キシエテル]-4-[(1R)-1-(245-ト リクロロフエニルオキン)カルポニルエテル]-1-t-プトキシカルポニルメテル-2-アゼテ ジノンを得た。

IR max (cm 1): 1760 , 1740(sh), 1455 , 1362 , 1250 , 1225 .

**给考例7-3-(4)** 

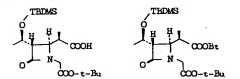
(3S,4S)-3-((1R)-1-t-ブテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-カルポキシエテル)-1-t-ブトキシカルポニルメテル-2-アゼテジノン98可を乾燥塩化メテレン1型に溶かし、室温で塩化ナオニル34可の乾燥塩化メテレン0.5配溶液を加え、同温度で1

### 特開昭62-103084(32)

時間さらに加熱遺流下に 3 時間撹拌した。密鉄を留去後投資物を乾燥トルエンに再度溶かし、減圧留去後真空乾燥して (3S,4S)-3-[(1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル]-4-[(1R)-1-クロロカルポニルエテル]-1-t-プトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1800(eh), 1740, 1450, 1360, 1244, 1220, 930, 825, 770.

**参考例7-3-(5)** 



(3S,4S)-3-((1R)-1-t-ブテルジメテ ルシリルオキシエテル]-4-((1R)-1-カ ルポキシエテル)-1-t-プトキシカルポニル メテル-2-アゼテジノン104両、1-オキシ

プトピリジン35 町、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルポジイミド塩酸塩
100 町を用い参考例7-3-(3)と同様にして
(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテル
シリルオキシエチル]-4-((1R)-1-(2
-ピリジルチオ)カルポニルエチル}-1-tブトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノンを
得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1755, 1690, 1360, 1247, 1220, 1142, 830, 770.

**参考例7-4** 

水来化ナトリウム 3 1 叫の乾鉄 N,N-ジメテルホルムアミド 4.3 配懸稠液に α - プロモ酢酸 t - メテル 8 3 5 叫、次いで(3S,4S)-3-[(1R)
- 1 - t - ブナルジメチルシリルオキシエチル)

ペンソトリアソール53 9、1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルポジイミド 塩酸塩93 9を用い参考例7-3-(3)と同様にして(3S.4S)-3-((1R)-1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-(1-ベンゾトリアゾリルオキシ)カルポニルエチル)-1-t-ブトキシカルポニルメチルー2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1740(sh), 1730, 1450, 1360, 1240, 1220, 822.

**参考例7-3-(6)** 

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチ ルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-カ ルポキシエテル)-1-t-プトキシカルポニル メチル-2-アゼチジノン100町、2-メルカ

-4- ((1R) -1 -フエニルテオカルポニルエテル) -2-アゼチジノン0.428を加え窒素気流中室温で1時間撹拌した。次いで氷冷下にジェテルエーテルとpH 6.86リン酸緩衝液を加え抽出した。水層をさらにジエテルエーテルで2回抽出後、有機層を合わせ、食塩水で3回洗浄し、芒硝で乾燥した。溶媒を減圧留去した残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して(35,4S) -3- ((1R) -1 - エーブチルジメテルシリルオキンエテル) -4- ((1R) -1 - フエニルテオキルポニルエテル) -1- セーブトキシカルポニルメテル-2-アゼデジノンを得た。

ここで得た化合物のIRスペクトルは参考例7-3-(1)で得たものと同一であつた。

**参考例7-5** 

#### 特開昭62-103084(33)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル)-4- [(1R)-1-p-クロロフエニルチオカルポニルエチル)-2-アゼチジノンを参考例7-1と同様の方法により(3S,4S)-3-[(1R)-1-t-プチルジメチルシリルオキシエチル)-4- [(1R)-1-p-クロロフエニルチオカルポニルエチル)-1-t-プトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノンを得た。

ここで得た化合物のIR,NMR は参考例7-3-(2)で得た化合物と同一であつた。

#### **参考例8-1**

(3S,4S)-3-((1R)-1-ペンジルオキシカルポニルオキシエテル)-4-((1R)-1-ペンジルオキシカルポニルエテル)-2-アゼテジノン(71949)を乾燥ジメテルホルムアミド700

**☆型研究** — 2

(3S,4S)-3-((1R)-1-ベンジルオキシカルポニルオキシエチル)-4-((1R)-1-ベンジルオキシカルポニルエチル)-1-t-ブトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノン(81508)をエタノール800mlに溶し、10ダパラジウム-カーポン(8159)を加え、常温常圧で水素添加した。触媒を沪別後、戸液及び洗液を合わせ、溶媒留去して(3S,4S)-3-((1R)-1-ヒドロキシエチル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-1-t-ブトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノンを得た。

IR Nujoi (cm<sup>-1</sup>): 1740, 1720, 1440 1360;

NMR & (CDC&3): L28(3H,4,J=6.9Hz), 1.33(3H,4,J=6.6Hz), 2.84(1H,m), 3.09

(1H,44,J=20 & 66Hz), 3.76

配に密かし、氷冷下プロム酢酸 t ープテルエステル (68258)を加え、更に水素化ナトリウム (50% 油性) (9.248) を加えて、1時間撹拌した。反応液に10%塩化アンモニウム水溶液 500配を加え、30分撹拌した後、トルエン (28)で抽出し、有機層を、食塩水で洗浄後、芒硝乾燥し、溶媒留去し、油状残渣を得た。これをシリカゲルクロマトグラフィーに付し、(3S.4S)-3-((1R)-1-ベンジルオキシカルボニルオキシエチル)-4-((1R)-1-ベンジルオキシカルボニルエテル)-1-t-プトキシカルボニルメテル-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1765(eh), 1740, 1455, 1370, 1268, 1160;

NMR & (CDC&3): 1.18(3H, a, J=6.9Hz), 1.45(3H, d, J=6.3Hz), 1.45(9H.e), 2.86

(1H.m), 3.26(1H.dd, J=20 ≥ 9.0

Hz), 3.55(1H.d., J=18Hz), 4.04

(1H, dd, J=2.0 ≥ 4.6Hz), 4.10(1H, d, J=18Hz), e

(1H,a,J=18Hz), 4.03(1H,da, J=2.0 \(\times 5.3 Hz\).

参考例8-3

(3S,4S)-3-((1R)-1-ヒドロキシエチル)-4-((1R)-1-カルポキシエチル)1-t-プトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノンを用いて実施例1-3-(1)と同様の処理に付し、(3S,4S)-3-((1R)-1-ヒドロキシエチル)-4-((1R)-1-フエニルチオカルポニルエチル)-1-t-プトキシカルポニルメチル-2-アゼチジノンを得た。

IR Nujol (cm -1): 1745 , 1725 , 1290 , 1230 , 1140 , 950 , 750 .

#### 特開昭62-103084(34)

参考例9-1

- (a) 4-((1R)-1-ヒドロキンメテルエテル)-3-((1R)-ベンジルオキシカルポニルオキシエテル)-2-アゼテジノン 3079、炭酸カリウム2769、ブロモ酢酸セーブテル3309にアセトン300㎡を加え、17時間加熱還流撹拌した。反応液を室温に戻し、不必物を炉別した。
- (b) 炉液に水 1 5 mlを加えた後、氷冷し、別に水 4 9 2 9、三酸化クロム 1 6 9 2 9、 漫価酸 2 6 5 2 9を用いて調整したJone'a 試楽を 1 5 分間かけて摘下した。氷冷下 6 0 分間 推拌 したのら、酢酸エチル 1 8 と水 3 0 0 mlを加え

1030,955.

8 寿 例 9 - 2

(3S,4S)-3-((1R)-ベンジルオキシカルポニルオキシエチル)-4 ((1R)-1-カルポキシエチル)-1-t-ブトキシカルポニルメチル-2-Tゼナジノン23759をアセトニトリル237配にとかし氷冷下N,N'-カルポニルジイミダゾール10,559を加えた。氷冷下30分間提件したのちチオフエノール7219を加えた。 夏にトリエチルアミン6.629を加えた。氷冷下25時間提件したのちかまフエノール7219を加えた。 25時間提件したのち酢酸エチル500配1N塩酸200配を加え分液した。水屑を酢酸エチル200配1下ル20分配で2回分液したのち酢酸エチル脂を合わせて食塩水300配で3向分液した。有機腐を硫酸マグネンウムで乾燥したのち、溶媒を放圧留去した。 残渣をシリカゲルクロマトにて精製し、 分被した。酢酸エチル届を食塩水300mlで4回洗つたのち、破酸マグネンウム50gを入れて乾燥し、溶鮮を留去した。 残渣をシリカゲルクロマトグラフィにて精製し、(3S,4S)-3-((1R)-1-ベンジルオキシカルポニルオキシエテル)-4-((1R)-1-カルポキシエテル)-1-セーブトキシカルポニルメテルー2-アゼチジノン2373g(収率54.5%)

IR max cm 1 : 1735 , 1450 , 1365 , 1250 , 1150 , 1040 ;

NMR δ (CDCε<sub>3</sub>): 1.19(3H, d, J=6.9Hz), 1.46(9H, e), 326(1H, d-d, J=2.3Hz, 8.6Hz), 406(1H, d-d, J=2.3Hz, 4.0Hz). 7.36(5H, e).

 $(3S,4R)-3-((1R)-1-ペンジルオキシカルボニルオキシエチル)-4-((1R)-1-ヒドロキシメチルエチル)-1-ヒープトキシカルボニルメチル-2-アゼチジノン IR <math>_{
m max}^{
m noat}$  ( $_{
m ca}^{
m -1}$ ): 1735,1360,1250,1150,

(3S,4S)-3-((1R)-1-ベンジルオキシカル ポニルオキシエチル)-4-((1R)-1-フエ ニルチオカルポニルエチル)-1-t-プトキシ カルポニルメチル-2-アゼチジノン19.469 (収率67.645)を得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1735.1700, 1440, 1365, 1255, 1150, 1045, 950.740;

NMR & (CDCe<sub>3</sub>): 1.25(3H,a,J-6.9Hz). 1.44(9H. a), 1.47(3H,a,J-6.2Hz). 4.12 (1H,m), 4.13(1H,d-d,J-2.6Hz. 4.5Hz), 7.36(10H,m).

**参考例10-1** 

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテ ルシリルオ中シエテル)-4-((1S)-1-ベ

#### 特開昭62-103084 (35)

ンジルオキシカルポニルエテル] - 2 - アゼチジノン 3 5 0 8 と α - プロモ酢酸 t - プテル 8 7 3 8 の塩化メテレン 4 5 d溶液に 5 0 多水酸化ナトリウム水溶液 2 8 6 9 と塩化トリエテルペンジルアンモニウム 1 0 2 9 を加えた他は参考例 7 - 1 と全く同様にして (3S, 4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル] - 4 - ((1S) - 1 - ペンジルオキシカルポニルエテル] - 1 - t - プトキシメテルー 2 - アゼチジノンを 得た。

#### **谷考例10-2**

メチルー2 - アゼチジノンを用い、参考例7-3
-(i)と同様の方法により、(3S,4S)-3-((1R)
-1-t-プチルジメチルシリルオキンエテル)
-4-((1S)-1-フエニルチオカルボニルエ
ナル)-1-t-プトキンカルボニルメチル-2
-アゼチジノンを得た。

IR max (cm -1): 1760, 1740(eh), 1700,
1365, 1250, 1225, 950,
830, 773, 740, 680.

#### 谷考例10-3-(2)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-カルボキシエテル)-1-t-プトキシカルボニルメテル-2-アゼチジノン100両を乾燥塩化メテレンに溶かし、触媒量のN.N-ジメテルホルム

(3S.4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチルシリルオキシエテル]-4-((1S)-1-ベンジルオキシカルポニルエチル]-1-t-プトキシカルポニルメチル-2-Tゼナジノン299を参考例7-2と全く同様に水素添加して(3S.4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル]-4-((1S)-1-カルボキシエテル]-1-t-プトキシカルポニルメテル-2-Tゼナジノンを得た。

IR Nujol (cm - 1): 3300 (br), 1760 (sh), 1742.
1690, 990, 940, 825, 767

#### 参考例10-3-(1)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-カルポキシエテル)-1-t-プトキシカルポニル

アミド存在下オギザリルクロリド 3 7 写と共に宝温で 2 時間撹拌し、対応する酸クロリドを得た。これに 4 6 ージメテルー 2 ーメルカプトピリミジン 5 0 写と 4 ージメテルアミノピリジン 4 4 写を加え撹拌した。反応液を塩化メテレンで希釈し、希磺酸、水、炭酸水素ナトリウム水溶液、食塩水の順に洗浄し、芒硝で乾燥した。溶媒留去後吸液をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオギンエテル)-4-((1S)-1-(46ージメテルピリミジン)-2-イルテオカルボニルエテル)-1-t-プトキンカルボニルメテル-2-アゼテジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1740(sh), 1580, 1362, 1247, 830, 770.

#### 参考例10-3-(3)

#### 特開昭62-103084(36)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチ ルシリルオキシエチル)-4-((1S)-1-カ ルポキシエテル ) - 1 - t - プトキシカルポニル メチルー2ーアゼチジノン100mとN-ヒドロ キシコハク酸イミド33町の乾燥N.N-ジメチル ホルムアミド 0.3 W 溶液に N , N-ジシクロヘキシ ルカルポジイミド74四を加え0~5℃で一夜反 応した。反応液を酢酸エテルで希釈後希磋酸を加 え分液した。水層をさらに2回酢酸エチルで抽出 後有機層を合わせ、水(4回)、食塩水の額に洗 浄した。有機層を芒硝で乾燥後溶媒を留去し、残 液をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して (3S,4S)-3-((1R)-1-t- プチルジメテル シリルオキシエチル ) - 4 - ((1S) - 1 - コハ 夕酸イミドオキシカルポニルエチル}-1-t-プトキシカルポニルメチルー2-アゼチジノンを 得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1805, 1760(eh), 1740.
1455, 1360, 1200, 1145,
1055, 830, 762, 745.

#### 827 , 745 .

#### 参考例11-1

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-ブテルジメチルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-ペンジルオキシカルポニルエテル)-2-アゼテジノン1.569を塩化メチレン20型に落かし、αープロモ酢酸メテル916呵、50分水酸化ナトリウム水溶液1288、塩化トリエテルペンジルアンモニウム455呵を順次加え室温で2時間提供した。反応液に水とジエテルエーテルを加えて分散した後水層をジエテルエーテルで更に2回抽出し、有機層を合わせ、水で2回、次に食塩水で3回洗浄した後芒硝乾燥した。溶媒を留去し、残液をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、原料の一部を回収するとともに(3S,4S)-3-

各考例 1 0 - 3 - (4)

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1カルボキシエチル)-1-(1-t-プテルオキシカルボニルメチル)-2-アゼテジノン42呵とN.N'-カルボニルジイミダソール19呵の乾燥アセトニトリル0.9 W 薔薇を宝温で1時間撹拌した後溶媒を放圧留去し残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製して(3S,4R)-3-((1R)-1-t-ブテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-t-プトキシカルボニルメチル-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760(sh), 1735, 1382, 1360, 1225, 1145, 935,

((1R) - 1 - t - ブテルジメテルシリルオキシエテル) - 4 - ((1S) - 1 - ベンジルオキシカルポニルエテル) - 1 - (1 - メトキシカルポニルメテル) - 2 - アゼテジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1740, 1460, 1407, 1360, 1250, 1215, 1180.

NMR & (CDC#<sub>3</sub>): 0.07(3H, e), 0.08(3H, e), 0.87
(9H, e), 1.24(3H, d, J-6.3Hz),
1.25(3H, d, J-7.2Hz), 277(1H,
m), 3.63(3H, e), 3.93(2H, e),
3.96(1H, dd, J-2.0Hz & 9.6Hz),
4.19(1H, m), 5.09(2H, e),
7.36(5H, e),

#### 各考例11-2

#### 特開昭62-103084(37)

(3S.4S)-3-((1R)-1-t-ブテルジメチルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-ベンジルオキシカルポニルエチル)-1-(1-メトキシカルポニルメチル)-2-アゼチジノン400呵を99.5多エタノール6配に落かし10多パラジデム-カーボン80呵を加え、常温常圧で水素添加した。触媒を炉別接炉液及び洗液を合わせ密媒留去して(3S.4S)-3-((1R)-1-t-ブチルジメテルシリルオキシエチル)-4-((1S)-1-カルポキシエチル)-4-(1S)-1-カルポキシエチル)-1-(1-メトキシカルポニルメテル)-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1740, 1705, 1435, 1240, 1215, 1135, 830, 770.

#### お寄例11-3

**参考例12-1** 

(a) (3S.4S)-3-((1R)-1-t-ブテルジメテルシリルオキシエテル]-4-((1R)-1-t-ブテルジメーフエニルテオカルボニルエテル)-1-t-ブトキシカルボニルメテル-2-アゼチジノン190四のメタノール4.5 配否液に6N塩酸1.5 配を加え室温で15分配批拌した。原料消失を確認後、反応液にクロロホルムと食塩水を加え抽出した。水層をさらに2回クロロホルムで抽出した後有機層を合わせ、芒硝乾燥した。

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-カルボキシエテル)-1-メトキシカルボニルメテル-2-アゼテジノンを用い、参考例7-3-(1)と同様の方法により(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1S)-1-フェニルテオカルボニルエテル)-1-メトキシカルボニルメテル-2-アゼテジノンを得た。

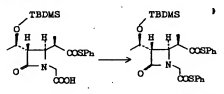
IR max (cm<sup>-1</sup>): 1750, 1695, 1437, 1405, 1247, 1202, 950, 830, 770, 740;

NMR & (CDC#<sub>2</sub>): 0.07(3H,e), 0.09(3H,e), 0.87
(9H,e), 288(1H,dd,J=23Hz \( \)
6.6Hz), 3.03(1H,m), 3.70(3H,e), 4.02(1H,dd,J=20Hz \( \) 9.2Hz),
4.19(1H,m), 7.41(5H,m),

(b) (a)で得た粗製物、 t ーブテルジメテルシリルクロリド2 4 6 m、イミダゾール 1 5 1 mの乾燥 N、N-ジメテルホルムアミド2 m 溶液を一夜反応した。反応液を水中に注加し、酢酸エテルを用いて3 回抽出した。有機層を合わせ、希硫酸、水 (5 回)、 食塩水 (2 回)の 原に洗浄し、芒硝で乾燥した。溶媒を波圧 留去した 残流をシリカゲルクロマト グラフィーに て 精製して (3 S、4 S) -3 - ((1 R) -1 - フェニルテオカルポニルエテル) -1 -(1 - カルポキシメテル) -2 - アゼテジノンを得

た。 1): 3350(br), 1760(sh), 1737, 1700 , 1245 , 1140 , 830 , 767 , 742 .

#### **参考例12-2**



(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチ ルシリルオキシエテル ] - 4 - ((1R)-1-フェ ニルチオカルポニルエチル ] - 1 - ( 1 - カルポ キシメチル) - 2 - アゼチジノン154 m、N.N' -カルポニルジイミダゾール 6 6 町の乾燥アセト ニトリル29 北溶液を室温で1時間撹拌した。反 応液にチオフエノール56町の乾燥アセトニトリ ル1 毗溶液、次いでトリエチルアミン52 4の乾 燥アセトニトリル Q.5 ml溶液を加え 3 0 分間撹拌 した。反応液を酢酸エチルで希釈し、冷希硫酸に

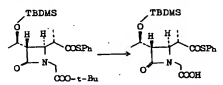
特開昭 62-103084 (38)

注加した。酢酸エチルを用いて3回抽出後、有機 層を合わせ、希硫酸、食塩水(2回)の風に洗剤 した。有機層を芒硝で乾燥後減圧濃縮し、残盗を シリカゲルクロマトグラフィーにて精製して (3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチル リルオキシエチル ] - 4 - ((1R) - 1 - 7 エ オカルポニルエテル ] - 1 - ( 1 - フェニ ルチオカルポニルメテル) - 2 - アゼチジノンを

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1700, 1478, 1440, 1250 . 1140 . 835 . 773 . 740 . 682 :

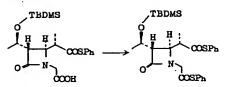
NMR & (CDC#a): 0.08(3H.e), 0.10(3H.e), 0.89 (9H, s), 127(3H,d, J=6.3Hz), 1.32(3H,d,J-7.3Hz), 3.11(1H, 44, J-20Hz & 6.9Hz), 3.20(1H, m), 424(1H,m), 430(2H,m), 7.41(10H,s).

**参考例13-1** 



(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プチルジメチ ルシリルオキシエチル ) - 4 - ((1S) - 1 - 7 エニルチオカルボニルエチル ] - 1 - セープトキ シカルポニルメチルー2 - アゼナジノン2 4 3 啊 を参考例12-1と全く同様にして反応後精製し て、(38,48)-3-((1R)-1-t- プチルジメ テルシリルオキシエテル ) - 4 - [(1S) - 1 -フェニルテオカルポニルエチル)-1-(1-カ ルポ中シメナル)-2-アゼチジノンを得た。  $IR_{max}^{neat}(cm^{-1})$ : 3350(br), 1760(sh), 1740, 1250, 950, 825, 770, 740, 680 -

参考例13-2



(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテ ルシリルオキシエチル ] - 4 - ((1S) - 1 - 7 エニルチオカルポニルエチル } - 1 - (1-カル ポキシメチルー2 - アゼテジノン 8 7 mg、 N, N' ーカルポニルジイミダソール37円、チオフエノ ール25啊、トリエチルアミン23啊を用いた以 外は参考例12-2と全く同様にして(3S,4S) - 3 - ((1R) - 1 - t - プチルジメチルシリル オキシエテル ] - 4 ~ ((1S) - 1 - フェニルテ オカルポニルエチル } - 1 - ( ] -フエニルテオ カルポニルメテル)-2-アゼチジノンを得た。 IR max (cm 1): 1760, 1705, 1480, 1442,

1250, 955, 835, 742, 682.

#### 特開昭62-103084(39)

**参考例** 1 4 − 1

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-P-ア・メトキシペンジルオキシカルポニルエテル)-2-アゼチジノン1.128を塩化メテレン14㎡に溶かし、α-プロモ酢酸 P-ニトロペンジル1.098、50多水酸化ナトリウム水溶液0.85%、塩化トリエテルペンジルアンモニウム303 マを順次加え、盆温で30分間撹拌した。水とジェテルエーテル-塩化メテレン(3:1)を加えて分液し、水層をジェテルエーテルー塩 メテレン(3:1)で更に2回抽出し、先の木 設備と合わせ、水で2回、次に食塩水で3回洗浄した接芒砂燥した。溶媒留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、原料回収とともに

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-ブチルジメチルシリルオキシエチル)-4-((1R)-1-ローストローストキシベンジルオキシカルボニルエチル)-1-(1-p-トロペンジルオキシカルボニルエチル)-1-(1-p-トロペンジルオキシカルボニルスチル)-2-アゼチジノン142 900 乾燥塩化メテルン14 型溶液に氷冷下三フツ化ホウ素ジチルエーテル錯体163 90を加え、窒温まで丹した。原料消失後反応液を冷炭酸水素ナトリウム大溶液にあけた。 希望を耐い、酸性とし酢酸、水溶液にあけた。 水層を酢酸エチルで近に2回抽出した。水層を酢酸エチルで近に2回抽に、水屑を酢酸エチルで担じた。 水質を砂・カゲルクロマトグラフィーにて精製し、(3S,4S)-3-((1R)-1-t-ブチルジメテルンコルオキシエチル)-4-((1R)-1-カルボキシエチル)-4-((1R)-1-カルボキシエチル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシエテル)-4-((1R)-1-カルボキシ

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテル シリルオキシエテル]-4- [(1R)-1-p-メトキシペンジルオキシカルポニルエテル]-1 -(1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメ テル)-2-アゼテジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 1760, 1742, 1607, 1515, 1458, 1342, 1241, 1170, 830, 747;

NMR & (CDCL<sub>3</sub>): 0.01(3H.s), 0.05(3H.s), 0.83
(9H.s), 286(1H,qd.J=7.2Hz & 3.0Hz), 3.00(1H.ad.J=23Hz & 6.6
Hz), 380(3H.s), 5.01(2H.m),
5.20(2H.s), 6.88(2H.d.J=8.6Hz),
7.49(2H.d.J=8.9Hz), 8.22(2H,d.J=8.6Hz),
J=8.6Hz).

参考例14-2

エチル)-1-(1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメチル)-2-アゼチジノン及び(3S,4S)-3-((1R)-1-ヒドロキシエチル)
-4-((1R)-1-カルポキシエテル)-1(1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメチル)-2-アゼチジノンを得た。

(3S.4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメテルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-カルポキシエテル)-1-(1-p-=トロベンジルオキシカルポニルメテル)-2-アゼテジノンIR max (cm<sup>-1</sup>): 3100(br), 1760, 1730, 1520, 1342, 1245, 1180, 830, 770;

NMR 8 (CDCe<sub>3</sub>): 0.03(3H,s), 0.07(3H,s), 0.85
(9H,s), 1.25(3H,d,J=6.3Hz),
1.26(3H,d,J=7.3Hz), 2.91(1H,
qd,J=7.3Hz & 3.0Hz), 3.05(1H,
dd,J=2.3Hz & 5.9Hz), 4.13(2H,
m), 5.26(2H,s), 7.52(2H,d,J=8.9Hz), 8.23(2H,d,J=8.9Hz).

#### 特開昭62-103084(40)

(3S,4S)-3-((1R)-1-ヒドロキシエチル)-4-((1R)-1-カルボキシエチル)-1-(1-p-=トロペンジルオキシカルボニルメチル)-2-アゼチジノン
IR meat (cm<sup>-1</sup>): 3430(br), 1760, 1735, 1705, 1520, 1345, 1180, 745。

#### **公考例15-1**

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメチルシリルオキシエテル]-4-((1R)-1-p-クロロフエニルチオカルポニルエテル]-1-t-プトキシカルポニルメテル-2-アゼチジノン200両を乾燥塩化メテレン15型に溶かし、三フツ化ホウ素ジエテルエーテル錯体263両を加え室温で1時間撹拌した。落葉留去後、残渣を

- 4 - ((1R) - 1 - p - クロロフエニルチオカ ルポニルエテル) - 1 - (1 - カルポキシメテル) - 2 - アゼチジノンを得た。

IR max (cm<sup>-1</sup>): 3300(br), 1760, 1740,
1700, 1480, 1382, 1250,
1140, 1087, 830, 775,

#### **参考例15-2**

(3S,4S)-3-((1R)-1-t-プテルジメデルシリルオキシエテル)-4-((1R)-1-p-クロロフエニルテオカルポニルエテル)-1-(1-カルポキシメテル)-2-アゼテジノン70号、p-ニトロペンジルアルコール24号の乾燥酢酸エテル03 配務放に氷冷下N,N'-ジシクロヘキシルカルポジイミド30号の乾燥酢酸エテル02 配務液を加え5~10℃で一夜反応した。

メタノール 0.5 ml に再落解し、1 N 塩酸 0.1 mlを 加え、原料消失後、反応混合物に酢酸エチルと食 塩水を加え分液した。水層を酢酸エチルで更に 2 回抽出し、先の有機層と合わせ、食塩水で洗浄し た後芒硝乾燥した。溶媒留去し、(3S,4S)-3-[(1R)-1-ヒドロキシエチル]-4-[(1R) - 1 - p - クロロフエニルチオカルポニルエチル ] - 1 - ( 1 - カルポキシメチル ) - 2 - アゼチジ ノンを得た。これを乾燥N,N-ジメチルホルムア ミド25型に溶かし、t-プチルジメチルシリル クロリド246四とイミダゾール151四を加え、 室園で一夜反応した。反応液を冷食塩水にあけ1 M 硫酸水素カリウム水溶液で中和した。ジエテル エーテルを加え、更に1 M 硫酸水素カリウム水溶 液を用いて水層をpH 2に調整した後抽出した。 水層をジエチルエーテルで更に2回抽出し、先の 有機層と合わせ、食塩水で2回洗浄した後芒硝乾 燥した。溶媒留去し、残渣をシリカゲルクロマト グラフィーにて精製し、(3S,4S)-3-((1R) - 1 - t - プテルジメテルシリルオキシエチル ]

析出する N.N' - ジシクロへキシル尿素を沪別、 洗浄した後、沪液及び洗液を合わせて水洗した。 有根層を更に食塩水で洗浄し芒硝乾燥した。溶媒 留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーに て精製し、(3S.4S)-3-{(1R)-1-t-プテ ルジメテルシリルオキシエテル}-4-{(1R) -1-p-クロロフエニルチオカルポニルエチル} -1-(1-p-ニトロペンジルオキシカルポニ ルメテル)-2-アゼチジノンを得た。

IR max (cm-1): 1760, 1750, 1700, 1602,
1520, 1478, 1343, 1250,
1180, 1090, 835, 775, 742;

NMR 8 (CDC8<sub>3</sub>): 0.07(3H,e), 0.08(3H,e), 0.88
(9H,e), 1.27(3H,d,J-6.3Hz),
1.31(3H,d,J-7.3Hz), 3.01(1H,dd,J-2.6Hz \geq 7.1Hz), 3.14(1H,qd,J-2.6Hz \geq 7.3Hz), 4.12(2H,m),
4.17(2H,m), 5.20(2H,m),
7.34(4H,m), 7.44(2H,d,J-8.6Hz), 8.17(2H,d,J-8.9Hz),

#### 特開昭62-103084(41)

**参考例16-1** 

- (a) (3S,4S)-3-((1R)-1-ヒドロキシエチル)-4-((1R)-1-フエニルチオカルポニルエチル)-1-t-ブトキシカルポニルメテル-2-アゼチジノン(7209)にトリクロロ酢酸5009を加え、氷冷下2時間撹拌した。反応液を50℃以下で減圧濃縮し、油状強渣をトルエン250%にとかし、再度溶媒を留去した。
- (b) 得られた喪法(7213)を乾燥アセトニトリル720mlに密かし、トリエチルアミン43.253を加え、次にワーニトロペンジルブ

8.59をエチレンジクロリド185型に溶かし、 - 10℃に冷却した。撹拌しながら三臭化ホウ素 26.49のエテレンジクロリド100配密液を 20分間かけて滴下した。反応液をそのまま-10 でに保つたまま1時間撹拌した。反応液にNaHCO。 409、氷水6009の溶液を加え酢酸エテル 200ml と分表した。水層に2N HCl 200mlを 加えたのち酢酸エテル300㎡を加えて抽出した。 水層を更に酢酸エテル300㎡で抽出したのち、 酢酸エチル層を合わせ、食塩水200%で3回洗 浄した。硫酸マグネシウムで有機層を乾燥したの ち炉別して溶媒を減圧留去し、(3S,4S)-3-((1R) - 1 -ヒドロキシエテル) - 4 - ((1R) - 1 - フエニルチオカルポニルエチル ] - 1 - カ ルポキシメチルー2ーアゼチジノン1049(収 率87.9%)を得た。

IR $\frac{\text{Nujol}}{\text{max}}$  cm<sup>-1</sup>: 1740, 1710, 1690, 1210, 1130, 1070, 940, 740.

IR CHC#3 (cm<sup>-1</sup>): 1740 , 1680 , 1600 , 1515 , 1360 , 1205 , 1180 , 950 ,

**公**考例 1 6 - 2

(3S,4S)-3-((1R)-1-ペンジルオキシカルポニルオキシエテル)-4-((1R)-1-フエニルテオカルポニルエテル)-1-t-プトキシカルポニルメテル-2-Tゼテジノン

**参考例16-3** 

(3S.4S)-3-((1R)-ヒドロキシエテル)
-4-((1R)-フエニルテオカルポニルエテル)
-1-p-ニトロペンジルオキシカルポニルメテ
ル)-2-アゼチジノン(52369)を乾燥ジメテ
ルホルムアミド262配に溶かし、イミダゾール
(1669)、セーブテルジメテルクロロシラン
(23389)を加え室温で5時間撹拌した。反応液
を酢酸エテル1&で希釈し20多食塩水で洗浄、
水層を酢酸エテル500配で抽出し、有機層を合
わせ、20多食塩水で2回洗浄した。芒硝乾燥後
溶媒を留去し、油状の残渣をシリカゲルクロマト
グラフィーに付し、(3S,4S)-3-((1R)-1エーブテルジメテルシリルオキシエテル)-4((1R)-フエニルテオカルポニルメテル)

#### 特開昭62-103084(42)

IR meat (cm<sup>-1</sup>): 1755, 1690, 1600, 1515, 1340, 1250, 1180, 835;

NMR & (CDC&3): 0.08(3H,e), 0.09(3H,e), 0.89(9H,e), 128(3H,d,J-6.0 Hz), 132(3H,d,J-7.3Hz), 3.01 (1H,dd,J-2.3 & 7.3Hz), 3.16 (1H,dd,J-2.3 & 7.3Hz), 3.96 (1H,d,J-17.8Hz), 4.17(2H,m), 4.31(1H,d,J-17.8Hz), 5.20

- 2 - アゼテジノンを得た。

**参考例16-4** 

(2H,ABq,J=135Hz), 7.25~7.45

(5H), 812(2H,d,J-89Hz).

(3S,4S)-3-((1R) -ヒドロキシエテル)
-4-((1R) -フエニルチオカルポニルエテル)
-1-n-ニトロペンジルオキシカルポニルよチ

ル ] - 2 - アゼチジノンより t - ブチルジメチル
クロロシランをトリメチルクロロシランにかえて
参考例 1 6 - 3 と同様の処理に付すことにより
(3S,4S)-3-((1R)-トリメチルシリルオキ
シエチル ) - 4 - ((1R)-フェニルチオカルポ
ニルエチル ) - 1 - p - ニトロペンジルオキシカ
ルポニルメチル ) - 2 - アゼチジノンを得た。
IR neat (cm<sup>-1</sup>): 1760,1695,1600,1520,
1440,1340,1250,1180,
950,840,740;
NMR ð (CDCℓ<sub>3</sub>): 0,13(9H,e),304(1H,d-d,
J=23Iz,76Hz),315(1H,d-q,

J=23Hz, 7.6Hz), 3.15(1H,d-q, J=23Hz, 7.0Hz), 3.92(1H,d, J=18Hz), 4.38(1H,d,J=18Hz), 5.21(2H,ABq,J=13.5Hz), 8.12(2H,d,J=8.9Hz).

代理人 弁理士(8108) 大 家 邦 久 常

# This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES  FADED TEXT OR DRAWING  BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING  SKEWED/SLANTED IMAGES  COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS  GRAY SCALE DOCUMENTS  LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT  REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY  OTHER:	8	BLACK BORDERS
□ BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING □ SKEWED/SLANTED IMAGES □ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS □ GRAY SCALE DOCUMENTS □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT □ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	۵	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
SKEWED/SLANTED IMAGES COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS GRAY SCALE DOCUMENTS LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	di	FADED TEXT OR DRAWING
COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS  GRAY SCALE DOCUMENTS  LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT  REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
GRAY SCALE DOCUMENTS  LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT  REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		SKEWED/SLANTED IMAGES
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT  REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	8	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		GRAY SCALE DOCUMENTS
		LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
OTHER:		REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
		OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox